

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### **About Google Book Search**

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



The option was

10. 2

•

•

.





# BEIBLÄTTER

ZU DEN

## ANNALEN

DER

## PHYSIK UND CHEMIE.

**HERAU3GEGEBEN** 

UNTER MITWIRKUNG BEFREUNDETER PHYSIKER

TON

G. UND E. WIEDEMANN.

BAND IX.



LEIPZIG, 1885. YERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

22



Druck von Metzger & Wittig in Leipzig.

## Inhalt.')

Die am Schlusse eines jeden Abschnittes aufgeführten Namen beziehen sich auf nicht referirte und nicht zu referirende und nicht in den Annalen selbst abgedruckte Arbeiten.

### Allgemeine Physik.

Dichte (s. auch bei Ausdehnung).	0-14
C. Langer u. V. Meyer. Pyrochemische Untersuchungen C. Freese. Beziehungen zwischen den physikalischen Eigenschaften	Selt 19
und der Zusammensetzung chemischer Verbindungen	200
C. Langer u. V. Meyer. Dichte von SO,	548 368
V. Meyer u. G. G. Pond. Physikalisch-chemische Untersuchungen	602
L. Troost. Dampfdichte des Chlorthoriums	648
G. Agamennone. Ueb. den Genauigkeitsgrad in der Bestimmung der Dichte der Gase. Dichte der Luft	489
E. H. Amagat. Grenzdichte und Atomvolumen der Gase und besonders des Sauerstoffs und Wasserstoffs	490
J. Thomsen. Moleculargewicht des flüssigen Wassers	490
A. Bartoli und E. Stracciati. Die physikalischen Eigenschaften	697
G. Lunge. Volumgewicht des normalen Schwefelsäurehydrates	2
R. Schiff. Spec. Gewicht v. Flüssigkeiten bei höheren Temperaturen	601
- Ueber einige physikalische Eigenschaften des Thiophens	601
R. Gartenmeister. Physik. Eigenschaften normaler Fettsäureester	766
W. Müller-Erzbach. Zusammenstellung von Verwandtschaften, ab-	
geleitet aus den Dichtigkeitsverhältnissen	195
J. A. Groshans. Die isomorphen Verbindungen mit Bezug auf "das	
neue Gesetz". Beziehungen zwischen dem Gesetz der Perioden	
von Mendelejeff u. dem Gesetz der Densitätszahlen von Gros-	
hans. Anwendung des Gesetzes der Densitätszahlen auf wässerige Lösungen. Spec. Gewicht gewisser Substanzen im festen Zustand	
in wässeriger Lösung	545
A. Bartoli. Dichte eines Körpers, in den alle Elemente eintreten,	
und Vergleichung mit der Dichte der Erde	645

<sup>1)</sup> Diejenigen Citate, denen eine feitgedruckte Zahl vorgedruckt ist, beziehen sich auf die Annalen der Physik und Chemie, die feitgedruckte Zahl bezeichnet den Band. Die Bedaktion hat sieh auf vielfachen Wausch entschlossen, die Abbandlungen der Annalen mit im Inhalt der Beiblätter aufmräßleren. Es siellt jetzt dieser Inhalt eine vollständige, nach Materien geordnete Literaturüberzicht des vergangenen Jahres dav.

Atomgewichte. Seite E. Vogel. Variation der Atomgewichte 548 L. Meyer u. R. Seubert. Einheit der Atomgewichte. 491 491 67 67 147 Ueber die höheren Sauerstoffverbindungen des Kupfers. 147 J. D. van der Plaats. Bestimmung einiger Atomgewichte. 289 P. T. Cleve. Untersuchungen über das Samarium 367 Carl Auer von Welsbach. Zerlegung des Didyms 645 Affinität. Dissociation. R. Rathke. Natur des Schwefelselens und der Legirungen 646 R. Rübencamp. Ueb. einige Aldehyd-, resp. Aethylidenabkömmlinge u. üb. die Grösse der Kohlenoxydaffinitäten des Kohlenstoffs 72 J. H. Van't Hoff. Studien über chemische Dynamik 202 H. Le Chatelier. Gesetz vom chemischen Gleichgewicht. J. W. Langley. Eine Erklärung des 2-3. Gesetzes von Gladstone und Tribe in der chemischen Dynamik. 148 Isambert. Allgemeine Theorie der Dissociation . . . 492 Carnelley u. J. Schlerschmann. Einfluss von Spannung auf chemische Processe 603 W. Spring. Beitrag zur Kenntniss der Massenwirkung. 703 - Wirkung des Bariumsulfates und Natriumcarbonates aufeinander 765 147 A. Colson. L. Th. Reicher. Ueber die Geschwindigkeit der Verseifung . . . . Thomsen Gleichgewichtsverhältnisse in wässerigen Lösungen 702 123 F. Urech. Einfluss der Temperatur und Concentration der Säuren auf die Inversionsgeschwindigkeit der Saccharose 70 Bedeutung vom Verdünnungsmittel und Wirkung von Ingredienzüberschuss auf chemische Reactionsgeschwindigkeit W. Ostwald. Die Inversion des Rohrzuckers II. 369 550 J. Spohr. Einfluss der Neutralsalze und der Temperatur bei der Inversion des Rohrzuckers durch Säuren 647 Paul Spindler. Nitrirungsprocess der Benzolderivate . . . . . A. Potilitzin. Verhältniss zwischen Bildungswärmen der Salze und 199 Anfangsgeschwindigkeiten ihrer Bildung

R. Engel. Grenze d. Verbind. d. Bicarbonate v. Magnesium u. Kalium 602 492 - Lösung des Magnesiumcarbonates durch Kohlensäure 381 A. Winkelmann. Ueb. die Existenzdauer der unterschwefligen Säure in wasserigen Lösungen 370 H. Le Chatelier. Ueb. die Zersetzung der Salze durch das Wasser 371 Berthelot. Chemische Neutralität der Salze und Anwendung von Farbstoffen bei der Bestimmung von Säuren . . . H. Frey. Ueber die Basicität der Unterschwefelsäure 289 492 A. Popper. Zersetzung wässeriger Lösungen von Unterchlorsäure und von Chlor im Sonnenlicht 198 R. Brix. Austausch von Chlor, Brom und Jod zwischen organischen und anorganischen Verbindungen . . . . . . . . 2 2 3 W. Müller-Erzbach. Dissociation wasserhaltiger Salze . . . 26. 409 - Die Genauigkeit der Wägungsmethode für die Bestimmung der relativen Dampfspannung . . . . . 357

T. W. 13. O	perce
E. Mulder. Ozonometer mit Effluvium und über die Geschwindig-	=00
keit der Zersetzung des Ozons	703
Debray u. Joannis. Ueb. die Oxydation des Kupfers E. u. L. Natanson. Dissociation der Untersalvetersäure 24.	67
	454
H. W. Bakhuis Roozeboom. Dissociation der Hydrate von SO,,	493
Cl, und Br,	493
- Löslichkeit der Bromwasserstoffsäure bei verschiedenen Tempera-	405
turen und Drucken. Dissocciation des Hydrats HBr2H <sub>2</sub> O	495
C. Le Chatelier. Ueber die Dissociation des Chlorhydrates	200
bei 47 95 54 75 and 50 50	603
G. Erckmann. Zersetzungsspannungen des Ammoniumcarbamats bei 47,25, 54,75 und 56,5°	603
F. Bellamy. Wirkung einiger Metalle anf das Gemisch von Ace-	000
	622
G. And ré. Ueber die ammoniakalischen Zinksulfate und über die	022
	202
Trennung einer rein wässerigen Lösung in zwei Schichten	202
A. Naumann u. C. Pistor. Ueber Reduction des Kohlendioxyds durch Kohle zu Kohlenoxyd	646
W. Hempel. Ueb. das Verhalten der verschiedenen Modificationen	010
des Kohlenstoffs gegen Eisen bei hoher Temperatur	491
F. Isambert. Wirkung des Schwefels auf rothen Phosphor	200
	200
C. Willgerodt 50.	
Maass und Messen.	
maass und messons	
Rowland. Ueber Maassstäbe	3
W. H. Preece. Beziehung zwischen "Watt" und "Pferdekraft"	4
G. Hagen. Die wahrscheinlichen Fehler der Constanten	552
Ascoli. Ueber Calibercorrection	650
Mechanik.	
M VVMBILLA	
J. Thomson. Princip der Trägheit, Princip der Chronometrie und	
Princip der absoluten Ruhe und der absoluten Bewegung	4
E. Padova. Rotation eines schweren Umdrehungskörpers um einen	
Punkt seiner Symmetriesxe	5
Punkt seiner Symmetrieaxe W. Thomson. Gyrostatisches Model des magnetischen Compasses.	5
A. Sokoloff. Einige Worte betreffend Hrn. Bardsky's Aufsatz:	
"Ueber den Charakter der Molecularattraction"	5
"Ueber den Charakter der Molecularattraction"	
eines starren Systems gleiche Wirkung ausüben	72
— Ueb. die Derivirten von beliebiger Ordnung der Potentialfunction	_
für eine Anziehung proportional der n. Potenz der Entfernung .	74
L Sonnenburg. Untersuchungen über ein Problem der Dynamik	74
A. Söderblom. Drehung eines Rotationskörp, um einen festen Punkt	77
P Donkon Fin die newiedinske Demoumen betreffender Theorem	
E. Ronkar. Ein die periodische Bewegung betreffendes Theorem	
der Mechanik	77
der Mechanik  J. H. Jellett. Ueber die Laplace'sche Gleichung	148
der Mechanik  J. H. Jellett. Ueber die Laplace'sche Gleichung  E. Padova. Ein Theorem der Mechanik	148 217
der Mechanik  J. H. Jellett. Ueber die Laplace'sche Gleichung  E. Padova. Ein Theorem der Mechanik  Die statischen Axen des invariablen Systems	148 217 218
der Mechanik  J. H. Jellett. Ueber die Laplace'sche Gleichung  E. Padova. Ein Theorem der Mechanik  Die statischen Axen des invariablen Systems  Die mehreren dynamischen Problemen gemeinsamen Integrale.	148 217 218 218
der Mechanik  J. H. Jellett. Ueber die Laplace'sche Gleichung  E. Padova. Ein Theorem der Mechanik  Die statischen Axen des invariablen Systems  Die mehreren dynamischen Problemen gemeinsamen Integrale  Schulze. Apparat zur Demonstration des Beharrungsvermögens	148 217 218 218 218
der Mechanik  J. H. Jellett. Ueber die Laplace'sche Gleichung  E. Padova. Ein Theorem der Mechanik  Die statischen Axen des invariablen Systems  Die mehreren dynamischen Problemen gemeinsamen Integrale  Schulze. Apparat sur Demonstration des Beharrungsvermögens  Duda. Aequivalenz der Kräfte. Schwerpunktsbegriff	148 217 218 218 218 290
der Mechanik  J. H. Jellett. Ueber die Laplace'sche Gleichung  E. Padova. Ein Theorem der Mechanik  Die statischen Axen des invariablen Systems  Die mehreren dynamischen Problemen gemeinsamen Integrale.  Schulze. Apparat sur Demonstration des Beharrungsvermögens  Duda. Aequivalenz der Kräfte. Schwerpunktsbegriff  S. Cappa. Gleichgewicht eines Systems von vier Kräften.	148 217 218 218 218 290 291
der Mechanik  J. H. Jellett. Ueber die Laplace'sche Gleichung  E. Padova. Ein Theorem der Mechanik  Die statischen Axen des invariablen Systems  Die mehreren dynamischen Problemen gemeinsamen Integrale.  Schulze. Apparat sur Demonstration des Beharrungsvermögens  Duda. Aequivalenz der Kräfte. Schwerpunktsbegriff  S. Cappa. Gleichgewicht eines Systems von vier Kräften.  Uebertragung der Bewegung um zwei beliebige Axen.	148 217 218 218 218 290 291 291
der Mechanik  J. H. Jellett. Ueber die Laplace'sche Gleichung  E. Padova. Ein Theorem der Mechanik  Die statischen Axen des invariablen Systems  Die mehreren dynamischen Problemen gemeinsamen Integrale.  Schulze. Apparat sur Demonstration des Beharrungsvermögens  Duda. Aequivalenz der Kräfte. Schwerpunktsbegriff  S. Cappa. Gleichgewicht eines Systems von vier Kräften.	148 217 218 218 218 290 291

**V**1 -

	Seite
C. H. C. Grinwis. Vollständige Gleichung des Virials	497
M. T. J. Stjeltjes. Verrückung eines invariablen Systems, von wel-	
chem ein Punkt fest ist	552
chem ein Punkt fest ist	553
O. Lodge. Ueber die Identität der Energie	604
O. Lodge. Ueber die Identität der Energie	604
Tait. Ueber kinetische Theorie und Synchronismus	604
D. Padelletti. Ueber die Systeme von Impulsivkräften	604
W. Ritter. Das Trägheitsmoment eines Liniensystems	605
	000
P. Berthot. Anwendung der empirischen Formel für die wechselsei-	00-
tigen Kräfte auf die Mechanik	605
Halphen. Bewegung eines schweren Rotationskörpers, welcher in	
einem Punkte seiner Axe aufgehängt ist	606
H. Farquhar. Empirische Formeln für die Abnahme der Ampli-	
tude eines frei schwingenden Pendels	607
Ph. Gilbert. Folgerungen aus der Formel von Green	650
J. Deruyts. Bemerkungen über einige Punkte der Dynamik	704
D. Kreichgauer. Zur Bestimmung von Trägheitsmomenten. 25.	273
H. Kamerlingh Onnes. Axendrehung der Erde	75
H. Kamerlingh Onnes. Axendrehung der Erde	75
Lisser u. Benecke. Centrifugalmaschine für Fussbetrieb	652
G. Dillner. Integration der Differentialgleich, des conischen Pendels	74
A. König u. F. Richarz. Eine neue Methode zur Bestimmung der	
Gravitationsconstante	664
J. Wilsing. Ueb. die Anwendung des Pendels zur Bestimmung der	•••
mittleren Dichtigkeit der Erde	768
	149
M. Krass. Neuer Apparat zur Darstellung des freien Falles	219
	219
E. v. Gothard. Apparat zum Foucault'schen Pendelversuch	220
I Marak Restimmung der Intensität der Schwere durch Messung	220
J. Marek. Bestimmung der Intensität der Schwere durch Messung der Höhe einer Quecksilbersäule, die von einem Gase von constanter	
	221
	221
H. Bruns 49. A. Schönflies 49. G. Darboux 59. F. Both 65.	
R. Sporer 77.	
Hydrostatik und -dynamik.	
A. Benecke. Hydraulische Presse	<b>75</b> 8
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten Tait. Weitere Notiz über die Compressibilität des Wassers	149 374
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 374 6
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 374 6 292
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 374 6
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 374 6 292 407
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 374 6 292
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 374 6 292 407
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 374 6 292 407
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 874 6 292 407 293 78
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 874 6 292 407 293 78
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 374 6 292 407 293 78 79 153
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 374 6 292 407 293 78 79 153
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 874 6 292 407 293 78 79 153 221
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 874 6 292 407 293 78 79 153 221 223 607
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 874 6 292 407 293 78 79 153 221
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 374 6 292 407 293 78 79 153 221 223 607 608
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 374 6 292 407 293 78 79 153 221 223 607 608
S. Pagliani u. L. Palazzo. Compressibilität der Flüssigkeiten	149 374 6 292 407 293 78 79 153 221 223 607 608

Aerostatik und -dynamik.	
E Lammal Projection der Interferenz der Elfferinkeiterrellen 96	Seite
E. Lommel. Projection der Interferenz der Flüssigkeitswellen 26. Vettin. Experimentelle Darstellung v. Luftbewegungen unter dem	156
Einfluss von Temperaturunterschieden und Rotationsimpulsen	80
Rauchringe	7
E. H. Amagat. Resultate, die bei der Berechnung der Manometer	•
mit comprimirtem Gase dienen können	224
W. Karawodin. Eine neue Veränderung an Töpler's Luftpumpe	<b>298</b>
F. Narr. Abanderung der Jolly'schen Quecksilberpumpe 25.	542
A. F. Sundell. Modification der Töpler-Hagen'schen Pumpe 193.	756
D. Diakonoff. Modification des Heberbarometers u. seine Füllung W. Braun. Schwingende Bewegung einer kreisförmigen Scheibe im	294
widerstehenden Mittel	294
- Abhängigkeit der Luftdämpfung von der Temperatur	294
Abhängigkeit der Luftdämpfung von der Temperatur Stolzenburg. Der kartesianische Taucher	652
E. Schulze. Nebenapparat zur Luftpumpe, betreffend den Gewichts-	
verlust der Körper in der Luft	653
L. Erkmann. Quecksilberregen unter der Luftpumpe	653
Ein Heber	705
M. Thiesen. Gesetze des Luftwiderstandes nach Versuchen mit dem	705
Schellbach'schen Rotationsapparate 26.	309
L. C. Levoir. Reibung von Gasen, die durchRöhren fliessen	566
Kleiner Luftballon	282
P. Pagliani u. A. Battelli. Innere Reibung bei Flüssigkeiten	878
Elasticität. Stoss. Festigkeit. Reibung.	
E. Dorn. Durchtreiben eines Wirbelringes durch einen andern 26.	332
A Miller. Ein Beitrag zur Kenntniss der Molecularkräfte	498
H. Tomlinson. Einfluss von Zug und Gestaltsänderung auf die physikalischen Eigenschaften der Materie. I. Theil. Elasticitäts-	
physikalischen Eigenschaften der Materie. I. Theil. Elasticitäts-	
Moduin. Fortsetzung. Beziehungen zwischen den Elasticitatsmo-	
duln, der Wärmecapacität u. anderen physikalischen Constanten 7.	707
A. Miller. Bemerkungen zu einer Abhandl. von H. Tomlinson 25.	450 9
A. Elsass. Ueber einen neuen Fadenschwingungsapparat	368
Cl. Zimmermann. Bemerkung hierzu	368
E. Mercadier. Verification der Gesetze für die Transversalschwin-	
gungen elastischer Platten	81
Nat. Lindskog. Ueber Biegung elastischer Scheiben	153
E. Mercadier. Ueb. die Bestätigung der Schwingungsgesetze kreis-	<b>50</b>
förmiger Scheiben	705
schen Stabes	225
Forchheimer. Ueb Temperaturänderungen von Metalldrähten	220
während der Dehnung	374
Physik ohne Apparate	875
L Perard. Ueb. die Torsion	375
PH. Ledeboer. Studium der Torsion eines Metalldrahtes	296
V. Volterra. Deformation der biegsamen u. unausdehnbaren Ober-	584
flächen Padova Gleichgewicht biegsamer und unausdehnbarer Oberflächen	5 <b>54</b> 651
E. Beltrami. Bedingungen des Widerstandes elastischer Körper.	555
	UUU
Tait. Notis über eine ebene Gestaltsänderung	558
Tait. Notis über eine ebene Gestaltsänderung.  C. Decharms. Anwendung der Electricität auf das Studium der Schwingungsformen fester und flüssiger Körper.	

E. Dorn. Abkühlung bei elastischer Dehnung 26. O. Littmann. Verhältniss von Längsdilatation u. Quercontraction
elastischer Metallcylinder
Tresca. Gestaltsänderungen eines Cylinders beim Pressen zwischen
zwei Ebenen
G. J. Michaëlis. Theorie der elastischen Nachwirkung
L. Clémandot. Härten des Stahles durch Druck
N. Hesehus. Ueber die Ausnahmeeigenschaften des Kautschuks R. Hoppe. Grenze der Stabilität eines longitudinal comprimiten
geraden elastischen Stabes
C. Trotter. Einige physikalische Eigenschaften des Eises und die
Bewegung der Gletscher, mit besonderer Rücksicht auf die Ein-
wände von Canon Moseley gegen die Gravitationstheorien G. S. Turpin u. A. W. Warrington. Ueber die scheinbare Visco-
mitht doe kiege
J. Trowbridge u. A. M. McRae. Elasticität des Eises.
K. R. Koch. Beiträge zur Kenntniss der Elasticität des Eises 25. C. L. Morgan. Einige Versuche über die Zähigkeit des Eises
L. Poillon. Härten des Stahles durch Druck
B. Schwalbe. Mittheilung über einen eigenthümlichen Glasbruch .
W. E. Ayrton u. J. Perry. Eine neue Form von Spiralfedern für electrische und andere Instrumente
electrische und andere Instrumente Fr. Pfaff. Das Mesosklerometer, ein Instrument zur Bestimmung
der mittleren Härte der Krystallflächen
G. P. Einen Bindfaden zwischen den Händen zu zerreissen M. Deprez. Ueber die Reibungsgesetze
P. Groth u. H. Beckenkamp. Bestimmung der Elasticitätscoëffi-
G. H. Darwin. Spannungen im Erdinnern infolge der Gewichte der
Continente und Berge
— Eine numerische Schätzung der Rigidität der Erde
W. v. Bezold. Eine neue Art von Cohäsionsfiguren 24.
Capillarität und Reibung.
O. Reynolds. Oberflächenspannung und Capillarwirkung
O. Reynolds. Oberflächenspannung und Capillarwirkung C. Schall. Anziehung gleichartiger Molecüle und das Gravitations-
gesetz Newton's
— Verstärkungsapparat für Capillarkräfte
G. van der Mensbrugghe. 1) Zwei instructive Experimente aus dem Gebiete der Capillarität. 2) Ueber die von einem Flüssig-
keitsmeniskus ausgeübten verticalen Capillarkräfte
Worthington. Fehler bei der Berechnung der Oberflächenspan-
nung aus der Dimension flacher Tropfen und Blasen
Worthington. Oberflächenspannung der Flüssigkeiten
Thermodynamik flüssiger und fester Körper
W. F. Magie. Ueb. Capillaritätsconstanten
A. Bartoli. Coëxistens verschiedener empirischer Formeln D. Diakonoff. Tropfzustand der Flüssigkeiten und geschmolzenen
Körper
E. Mathieu. Gestalten von Flüssigkeitstropfen in dem Moment, in welchem sie sich von einer Capillarröhre loslösen

	Seite
J. Traube. Capillaritätserscheinungen in Beziehung zur Constitution	
und zum Moleculargewicht	229
- Einfluss der Temperatur auf den capillaren Randwinkel	565
R. Schiff. Capillaritätsäquivalente der einfachen Körper	559
P. Volkmann. Bemerkungen zu den Arbeiten des Hrn. R. Schiff	
"Ueber die Capillaritätsconstanten der Flüssigkeiten bei ihrem	
Siedepunkt"	564
R. Schiff. Notiz zu Hrn. P. Volkmann's Bemerkungen	56 <del>4</del>
J. Traube. Bestimmung der Capillaritätsconstanten wässeriger und	
alkoholischer Lösungen durch Beobachtung der Steighöhen	613
T. O'Conor Sloane. Vorlesung über Seifenblasen	768
A. Zimmermann. Ueber die Jamin'sche Kette	377
Casamajor. Notiz über die Bewegungen des Camphers	303
Th. Hart. Bewegung von Camphertheilchen auf einer Wasserfläche	653
Ch. Tomlinson. Dasselbe	653
Th. Hart. Chemische Wirkung beim Ausfluss aus Capillarröhren.	500
J. U. Lloyd. Ueber Lösung durch Capillaranziehung	235
R. S. Dale. Neue Phänomene chemischer Wirkung, die eintreten,	
wenn ein Strömen aus einer Capillarröhre stattfindet	235
V. v. Lang. Demonstration der Reibung zwischen Luft und Wasser	298
G. A. Hirn. Notis über Reibungsgesetze	154
P. de Heen. Empirische Beziehung zwischen der Spannkraft der	
Dämpfe und dem inneren Reibungscoëfficienten der Flüssigkeiten	770
H. Schneebeli. Absoluter Werth des Reibungscoëfficienten d. Luft	770
D	
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche	
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen	769
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen	
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche	
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen Lösungen.	769
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen  Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.	769 771
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515. J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper	769
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515. J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper	769 771 380
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515. J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper	769 771
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen	769 771 380 380
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper – Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen	769 771 880 380 309
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen	769 771 880 380 309 382
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen	769 771 880 380 309
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen  Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen	769 771 880 380 309 382 308
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen	769 771 880 380 309 382 308
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen  Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper – Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen	769 771 880 380 309 382 308 803
Bartoli u. Papasogli. Ueb. die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen	769 771 880 380 309 382 308 803
Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper  — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen  — Molecularvolumen von Salzlösungen  — Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen  W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösunge. Part I. Löslichkeit des Chlors in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride	769 771 880 380 309 382 308 803
Lösungen.  Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper  — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen  — Molecularvolumen von Salzlösungen  — Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen  W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chlors in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen	769 771 880 880 809 882 808 803
Lösungen.  Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper  — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen.  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung.  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen.  — Molecularvolumen von Salzlösungen.  — Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen.  W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen.  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chlors in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride.  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit v. Salzen in Wasser bei hohen Temperaturen.	769 771 880 880 809 882 808 803
Lösungen.  Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper  — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen.  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung.  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen.  — Molecularvolumen von Salzlösungen.  — Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen.  W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen.  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chlors in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride.  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit v. Salzen in Wasser bei hohen Temperaturen.  G. Chancel u. F. Parmentier. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff	769 771 380 380 309 382 308 803 83
Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper – Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen.  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung.  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen – Molecularvolumen von Salzlösungen – Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen – Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen – W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen .  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chloride in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser .	769 7711 380 380 309 382 308 803 85 85
Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper – Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen.  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung.  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen – Molecularvolumen von Salzlösungen – Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen – Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen – W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen .  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chloride in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser .	769 7711 380 380 309 382 308 303 83 85 85
Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper  — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen  — Molecularvolumen von Salzlösungen  — Molecularvolumen von Salzlösungen  — W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chlors in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser  bei hohen Temperaturen  G. Chancel u. F. Parmentier. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser  E. Peligot. Löslichkeit des Schwefelkohlenstoffs in Wasser  G. Lunge. Ueb. die Löslichkeit des Stickoxyds in Schwefelsäure	769 7711 380 380 309 382 308 803 85 85
Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper  Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen  Molecularvolumen von Salzlösungen  Molecularvolumen von Salzlösungen  Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen  W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chloride  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit v. Salzen in Wasser bei hohen Temperaturen  G. Chancel u. F. Parmentier. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser  E. Peligot. Löslichkeit des Schwefelkohlenstoffs in Wasser  G. Lunge. Ueb. die Löslichkeit des Stickoxyds in Schwefelkohlenstoff  G. Chancel u. C. Parmentier. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff	769 7711 380 380 309 382 308 803 85 85 85 87 88
Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper  — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen.  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung.  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen.  — Molecularvolumen von Salzlösungen.  — Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen.  W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen.  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chlors in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride.  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit v. Salzen in Wasser bei hohen Temperaturen.  G. Chancel u. F. Parmentier. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser.  E. Peligot. Löslichkeit des Schwefelkohlenstoffs in Wasser.  G. Lunge. Ueb. die Löslichkeit des Stickoxyds in Schwefelsäure.  G. Chancel u. C. Parmentier. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff und Chloroform.	769 7711 380 380 309 382 308 303 83 85 85
Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper – Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen.  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösungen.  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen.  — Molecularvolumen von Salzlösungen.  — Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen.  — W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen.  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chlorien im Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride.  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser.  E. Peligot. Löslichkeit des Schwefelkohlenstoffs in Wasser.  E. Peligot. Löslichkeit des Schwefelkohlenstoffs in Wasser.  G. Chancel u. C. Parmentier. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff und Chloroform.  Th. Gerlach. Glycerin, spec. Gewichte u. Siedepunkte seiner wässe-	769 7711 380 380 309 382 308 803 85 85 85 87 88
Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper – Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen.  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung.  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen – Molecularvolumen von Salzlösungen – Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen – Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen – W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen .  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen .  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit v. Salzen in Wasser bei hohen Temperaturen .  G. Chancel u. F. Parmentier. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser .  E. Peligot. Löslichkeit des Schwefelkohlenstoffs in Wasser .  G. Lunge. Ueb. die Löslichkeit des Stickoxyds in Schwefelkohlenstoff und Chloroform .  Th. Gerlach. Glycerin, spec. Gewichte u. Siedepunkte seiner wässerigen Lösungen, sowie über ein neues Vaporimeter zur Bestimmung	769 7711 880 389 389 389 388 885 85 85 8654
Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper  — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen.  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung.  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen.  — Molecularvolumen von Salzlösungen.  — Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen.  W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen.  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chlors in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride.  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser.  E. Peligot. Löslichkeit des Schwefelkohlenstoffs in Wasser.  G. Lunge. Ueb. die Löslichkeit des Stickoxyds in Schwefelkohlenstoff und Chloroform.  Th. Gerlach. Glycerin, spec. Gewichte u. Siedepunkte seiner wässerigen Lösungen, sowie über ein neues Vaporimeter zur Bestimmung der Spannkräfte der Glycerinlösungen.	769 7711 380 380 309 382 308 83 85 85 87 88 558 654
Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper  Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen  Molecularvolumen von Salzlösungen  Molecularvolumen von Salzlösungen  Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen  W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chlors in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser  G. Chancel u. F. Parmentier. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser  E. Peligot. Löslichkeit des Schwefelkohlenstoffs in Wasser  G. Lunge. Ueb. die Löslichkeit des Stickoxyds in Schwefelkohlenstoff und Chloroform  Th. Gerlach. Glycerin, spec. Gewichte u. Siedepunkte seiner wässerigen Lösungen, sowie über ein neues Vaporimeter zur Bestimmung der Spannkräfte der Glycerinlösungen  L. Henry. Ueber die Löslichkeit in der Oxalsäurereihe	769 7711 380 380 309 382 308 803 85 85 85 8654 1588 159
Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515. J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper — Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen.  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung.  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen.  — Molecularvolumen von Salzlösungen.  — Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen.  — W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen.  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chlors in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride.  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser.  E. Peligot. Löslichkeit des Schwefelkohlenstoffs in Wasser.  E. Peligot. Löslichkeit des Schwefelkohlenstoffs in Wasser.  G. Chancel u. C. Parmentier. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff und Chloroform.  Th. Gerlach. Glycerin, spec. Gewichte u. Siedepunkte seiner wässerigen Lösungen, sowie über ein neues Vaporimeter zur Bestimmung der Spannkräfte der Glycerinlösungen  L. Henry. Ueber die Löslichkeit in der Oxalsäurereihe  F. Guthrie. Ueber Salzlösungen und gebundenes Wasser.	769 7711 380 380 309 382 308 83 85 85 87 88 558 654
Lösungen.  H. Le Chatelier. Ueb. die Gesetze der Auflösung (von Salzen) 515.  J. L. Andreae. Methode zur Bestimmung d. Dichte löslicher Körper  Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen  K. Reuss. Dichten der Lösungen von Aluminiumsulfat, Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung  W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen  Molecularvolumen von Salzlösungen  Molecularvolumen von Salzlösungen  Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen  W. A. Tilden. Schmelzpunkte und ihre Beziehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen  W. L. Goodwin. Ueb. die Natur der Lösung. Part I. Löslichkeit des Chlors in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride  W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser  G. Chancel u. F. Parmentier. Löslichkeit von Schwefelkohlenstoff in Wasser  E. Peligot. Löslichkeit des Schwefelkohlenstoffs in Wasser  G. Lunge. Ueb. die Löslichkeit des Stickoxyds in Schwefelkohlenstoff und Chloroform  Th. Gerlach. Glycerin, spec. Gewichte u. Siedepunkte seiner wässerigen Lösungen, sowie über ein neues Vaporimeter zur Bestimmung der Spannkräfte der Glycerinlösungen  L. Henry. Ueber die Löslichkeit in der Oxalsäurereihe	769 7711 380 380 309 382 308 803 85 85 85 8654 1588 159

E Diabal Cuthuia I Kalishbait mamianan Calas in masahmalanan	Seite
F. Bickel Guthrie. Löslichkeit gewisser Salze in geschmolzenem	235
Natriumnitrat	
	335
- Ueb. die Löslichkeit von Salzgemischen 25.	626
F. M. Raoult. Die Wirkung des Wassers auf Doppelsalze	105
- Erstarrungspunkt der Salzlösungen	409
FM. Raoult. Ueber den Gefrierpunkt von Salzlösungen	17
F. M. Raoult. Einfluss der Verdünnung auf die Coëfficienten der	
Cafriernunkteerniedricung der in Wassen gelästen Kärner	732
Gefrierpunktserniedrigung der in Wasser gelösten Körper — Ueb. die Grenzwerthe d. molecularen Gefrierpunktserniedrigung	
- Ceb. die Grenzwertne d. molecularen Gernerpunktsermedrigung	733
Diffusion. Absorption.	
A. Winkelmann. Diffusion der Fettsäuren und Fettalkohole in	
Luft, Wasserstoff u. Kohlensäure 26.	105
H. J. Hamburger. Der Einfluss chemischer Verbindungen auf die	
Blutkörperchen im Zusammenhange mit ihren Moleculargewichten	16
D do Hoon Rostimmung des Diffusionessöffsienten der Seles in	10
P. de Heen. Bestimmung des Diffusionscoëfficienten der Salze in Lösung nach einer neuen Methode und über die Aenderungen	
Losung nach einer neuen methode und uber die Aenderungen	•
dieser Grösse mit der Temperatur	88
E. N. v. Regeczy. Beitrage zur Lehre d. Diffusion v. Eiweisslösungen	378
A. Bartoli. Ueber die Durchlässigkeit des Glases für die Gase .	18
H. de Vries. Ein Vorlesungsversuch über Diffusion	160
A. Famintzin. Kieselsäuremembranen u. geschichtete Myelingebilde	236
Lisser u. Benecke. Diffussionsapparat	236
Lisser u. Benecke. Diffussionsapparat	
staub und das Meteoreisen von Lenarto	501
J. Gay. Absorption des Stickoxydes durch Eisenoxydulsalze	773
Hugo Schiff. Palladiumwasserstoff als Vorlesungsversuch	616
J. T. Bottomley. Condensation von Gasen auf Glasoberflächen .	378
D. W. Dungan, Tick conflict Combannian Caseliant Gasobernschen .	
R. W. Bunsen. Ueb. capillare Gasabsorption 24.	321
J. Thoulet. Anziehung zwischen gelösten Körpern und festen ein-	•=
gebrachten Korpern	378
gebrachten Körpern	
	654
W. H. Brewer. Suspension und das Absetzen von Thonsilicaten .	310
W. Müller-Erzbach. Wirkungsweite der Molecularkraft der Ad-	
bäsion, ihre Abnahme bei zunehmender Entfernung	699
Kayser. Dasselbe	699
Colloide. Krystalic.	
E. Grimaux. Die colloiden Substanzen und die Coagulation	379
O. Mügge. Ueber die Zwillingsbildung des Kryoliths	19
F. Becke. Aetzyersuche an der Zinkblende	20
A. Schrauf. Morphologische Studien über die axiale Lagerung der	
Atome in Krystallen	89
Atome in Krystallen	90
H. Reinsch. Einfluss der Salpetersäure auf Krystallisation und	<b>5</b> 0
optische Verhältnisse der schwefelsauren Salze	91
Of time Vanetiche misifache 7millingertreifung am Calait	
G. Linck. Künstliche vielfache Zwillingsstreifung am Calcit	91
L. Busatti. Auflösungsstreifen des Steinsalzes	91
des Aragonites	774
C. Klein. Optische Studien am Leucit	162
A. Schrauf. Trimorphie und Ausdehnungscoöfficienten des "Titan-	
dioxyda"	812

Alois Schwarz. Isomorphismus u. Polymorphismus d. Mineralien D. Klein u. J. Morel. Dimorphie der wasserfreien tellurigen Säure und einige ihrer Verbindungen	383 383 383 384 390 173 501 161 311 387 311 293 293 384 310
A kustik.	
D. J. Blaikley. Schallgeschwindigkeit in der Luft	501
F. Beyme. Schallgeschwindigkeit in gesättigten Dämpfen Kiessling. Experimentelle Darstellung der Abhängigkeit der Ton-	503
höhe von der Temperatur der Luft	655
M. Corse pius. Fortpflanzung des Schalles in Resonanzböden	237
R. Weber. Die electrische Sirene	671 319
J. Delsaulx. Ueber die Theorie der Combinationstöne	565
J. Ritz. Zusammensetzung der Klänge der Streichinstrumente A. Izraileff. Apparat zur genauen Bestimmung d. Schwingungszahl	91
A. Izraileff. Apparat zur genauen Bestimmung d. Schwingungszahl	64
eines tönenden Körpers	21 331
A. J. Hipkins. Obertöne einer in ein Achtel ihrer Länge geschla-	001
genen Saite	313
F. Melde. Akustische Experimentaluntersuchungen 24.	497
A. Elsass. Bemerkungen zu dieser Abhandlung 25.	676
Kiessling. Demonstration der Tonbildung in Örgelpfeifen J. L. Soret. Ueb. die Stimmgabel	713 778
A. J. Ellis u. A. J. Hipkins. Tonometrische Beobachtungen über	•••
einige vorkommende nicht harmonische musikalische Scalen	713
Fr. Fuchs. Das Trommelfell als Telephonplatte	314
Huijsma. Ueber die Abstumpfung des Gehörnerven	314
E. Brücke. Ueb. die Wahrnehmung der Geräusche	392
Wärmelehre.	
Mechanische Wärmetheorie.	
E Dorn. Arbeitsäquivalent der Wärme	332 94 94

	Seite
H. Hertz. Graphische Methode zur Bestimmung d. adiabatischen Aus-	Beile
dehnung feuchter Luft	163
Joachim Sperber. Allgemeines Gesetz über die spec. Wärme.	713
Kiessling. Mittheilung über das pneumatische Feuerzeug	714
G. Lippmann. Ueb. den analytischen Ausdruck der absoluten Tem-	
peratur und der Carnot'schen Function	238
A. Violi. Die Moleculargeschwindigkeiten der Gase	238
L. Boltzmann. Ueb. die Möglichkeit der Begründung der kine-	
tischen Gastheorie auf anziehende Kräfte allein 24.	37
P. Czermak. Der Werth der Integrale A, und A, der Maxwell'-	
schen Gastheorie unter Zugrundelegung eines Kraftgesetzes $-k/r^5$	39 <b>3</b>
G. Lippmann. Physikalische Definition der absoluten Temperatur	393
Sir Will. Thomson. Schritte zu einer kinetischen Theorie d. Materie	393
D. D. Heath. Abstossung	393
Felix Lucas. Wärmeschwingungen homogener fester Körper	506
M. Thiesen. Untersuchungen über die Zustandsgleichung 24.	467
J. J. Thomson. Ueber die chemische Verbindung von Gasen	507
Fr. Exner. Methode zur Bestimmung der Grösse der Molecule.	714
G. de Franchis. Beziehungen zwisch. Ausflussgeschwindigkeit, den	017
spec. Wärmen und der Moleculargeschwindigkeit der Gase	617
P. de Heen. Erster Versuch einer Theorie der Flüssigkeiten	656
— Theoretische Beziehungen zwischen den Ausdehnungscoëfficienten,	111
der inneren Verdampfungswärme u. den spec. Wärmen der Körper	111
Zestandarlaichung Veitigeha Mamparatus und Augdahung	
Zustandsgleichung. Kritische Temperatur und Ausdehnung	Ī
(s. auch bei Dichte).	
K. Krajewitsch. Neue Methode, d. Spannkraft d. Gase zu bestimmen	315
Edm. Barbier. Vergleichbarbeit des Gewichtsthermometers u. des	
gewöhnlichen	95
J. Dewar. Verstüssigung des Sauerstoffs und die kritischen Volu-	
mina der Flüssigkeiten	96
P. de Heen. Bestimmung des Compressibilitätscoëfficienten einiger	
Flüssigkeiten und der Aenderungen, welche diese Grösse mit der	
Temperatur erfährt. Theoretisches Gesetz für die Aenderungen	
des Compressibilitätscoëfficienten mit der Temperatur	779
Tait. Ueber die Nothwendigkeit des Condensationskernes	781
- Verdampfung und Condensation	782
S. Pagliani. Ueber den Ausdehnungscoëfficienten u. über die spec.	040
Wärme bei constantem Volumen der Flüssigkeiten	240
A. Bartoli. Die Molecularvolumina u. Ausdehnungen der Flüssig-	508
keiten bei correspondirenden Temperaturen W. Ramsay u. S. Young. Ein Studium der thermischen Eigen-	303
schoften des Methylalkehols	721
A. C. Oudemans. Ueber die Dichte, den Ausdehnungscoëfficienten	1
und die Brechungsexponenten von Aethyläther	618
J. G. MacGregor. Ueb. die Dichtigkeit und die Ausdehnung durch	
Wärme von Kupfersulfatlösungen	620
Wärme von Kupfersulfatlösungen	
dehnung der Flüssigkeiten, die Mendelejeff u. T. E. Thorpe	
und A. W. Rücker für die Berechnung der kritischen Tempe-	
ratur aus der Ausdehnung gegeben haben	510
— Die kritischen Temperaturen und die Molecularvolumina der Koh-	
lenwasserstoffe des Petroleums	511
A. Bartoli. Ueber eine Beziehung zwischen kritischer Temperatur	
u. gewöhnlicher Siedetemperatur von Pawlewski u. Nadejdine	721
A. Nadejdin. Bestimmung der kritischen Temperatur in dunklen	E0-
Röhren bei Untersalpetersäure, Brom, Jod und Wasser	721

H. Emsmann. Nicht richtige, aber für den physikalischen Unterricht lehrreiche physikalische Apparate G. Govi. Eine Methode, eine grosse Schwierigkeit zu eliminiren, die sich bei der Messung der Ausdehnung von Flüssigkeiten nach der Dulong-Petit'schen Methode zeigt Rud. Weber. Einfluss der Zusammensetzung des Glases auf die Depressionserscheinungen der Thermometer O. T. Sherman. Notiz über die von Dr. Weber beobachtete Beziehung zwischen der elastischen Nachwirkung und der chemischen Zusammensetzung des Glases H. F. Wiebe. Einfluss der Zusammensetzung des Glases auf die Nachwirkungserscheinungen bei Thermometern Iluminationslaternen	5eite 242 656 22 566 719 283
Thermochemie.	
L Arons. Verdünnungswärme u. Wärmecapacität v. Salzlösungen 25. M. Bellati und R. Romanese. Ueber die Umwandlungswärme des	408
Kaliumnitrats beim Uebergang aus einem System in das andere	723
Berthelot. Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Verpuffung	896
- Thermochem. Untersuchungen üb. Phosphorfluorür	317
- Einwirkung des Broms auf Chloride und auf die Chlorwasserstoff-	
saure. Eine neue Reihe von Perbromiden	817
- Bemerkungen über das Princip des Arbeitsmaximums	567
Berthelot u. Vieille. Methode zum Messen der Verbrennungswärme	
der Kohle und organischer Verbindungen	243
Berthelot u. Werner. Untersuchungen üb. die Isomerie in der	907
aromat. Reihe. Neutralisationswärme der vielatomigen Phenole.	397
Bromsubstitutionsproducte der vielatomigen Phenole	899
H. Brerton. Ueber Verbrennung in trockenen Gasen	512
H. B. Dixon. Geschwindigkeit der Explosion in Gasen	661
de Forcrand. Ueb. die Glyoxalbisulfide von Kalium und Barium	401
- Bildungswärme des Ammoniumglyoxalbisulfits	401
- Bildungswärme des Ammoniumsulfits und bisulfits	402
W. A. Tilden. Ueber den Einfluss d. Temperatur auf die Lösungs-	
warme von Salzen in Wasser	771
	783
F. Guthrie. Ueb. einige thermische und Volumenänderungen, die	•
bei der Mischung eintreten	98
Joannis. Die Oxyde des Kupfers	569
W. Longuinine. Verbrennungswärmen d. Ester einiger Fettsäuren	402
- Verbrennungswärme einiger Körper der Fettreihe.	512
E. Mach u. J. Wentzel. Beitrag zur Mechanik d. Explosionen 26.	628
L. Meyer. Ueb. die Berechnung der Gasanalysen	104
L. Meyer u. K. Seubert. Gasanalyse bei stark vermindertem Druck	104
A. Müller. Bildungswärme einiger Aminsalze in verdünnter Lösung	403
Osmond. Calorimetrische Studien über die Wirkungen des plötz-	F 40
lichen Abkühlens und des Härtens des geschmolzenen Stahles .	569
S. U. Pickering. Modificationen von Natriumsulphat	818
- Lösungswärme der Sulfate von Kalium und Lithium	244
- Calorimetrische Beziehung von Magnesiumsulfat	244
William Ramsay. Die auf directem Wege berechnete Bildung	510
organischer Verbindungen	513
Rathke. Entgegnung an Hrn. Potilitzin  P. Sabatier. Zusammensetzung des Wasserstoffsupersulfids und die	404
resident to a verified the Schwefele	570
perlmutterartige Varietät des Schwefels	010
and Chloriden mit Chlor und Sauerstoff	102

F. Stohmann. Verbrennungswärme d. Laurinsäure u. Myristinsäure  — Calorimetrische Untersuchungen  Ch. Truchot. Untersuchung des Ammoniumfluorsilicats  E. Werner. Bromsubstitution des Hydroxylwasserstoffs. Bromirtes Tribromphenol  E. Wiedemann u. Ch. Lüdeking. Ueb. die Wasseraufnahme und Lösung der Colloide  A. Witz. Verbrennung des Knallgases in verschied. Verdünnungs- zuständen  — Erwärmungsvermögen von Leuchtgas in verschied. Verdünnungs- zuständen  — Ueb. den Gang der Verbrennung bei explosiven Gemischen mit Leuchtgas	Seita 661 570 513 399 145 23 319
Specifische Wärme.	
Ad. Blümcke. Spec. Wärme des Urans 24.	263
T. S. Humpidge. Ueber das Atomgewicht des Berylliums	320
N. Hesehus. Ueber ein Luftcalorimeter	164
O. Pettersson. Ein neues Princip zur Messung der Wärme Ad. Blümcke. Bestimmung der beim Bunsen'schen Eiscalorimeter	411
geschmolzenen Eismenge	159
A. Nadeschdin. Spec. Wärme der Flüssigkeiten u. ihre Beziehung zu deren anderen physikalischen Eigenschaften	109
W. Nikolajeff. Ueber die Function h der Wärmecapacität	314
W. Moon. Ueb. eine Methode, das Verhältniss $\gamma$ der spec. Wärme $H_{\gamma}$	
bei constantem Drucke und H bei constantem Volumen für Gase	4
zu berechnen	411
A. Blümcke. Abhängigkeit d. spec. Wärme einiger Wasser-Aethyl-	
alkoholgemische von der Temperatur	154
alkoholgemische von der Temperatur	96
E. Bouty. Ueber die spec. Wärme gesättigter Dämpfe E. Paguet. Bestimmung des Verhältnisses C/c der beiden Wärme-	26 516
E. Paquet. Bestimmung des Verhältnisses C/c der beiden Wärme-	
capacitäten der Gase	516
A. Blümcke. Spec. Wärme stark concentrirter Natronlaugen 25. F. Stohmann u. H. Wilsing. Spec. Wärme u. die Schmelzwärme	417
der Myristinsäure und der Laurinsäure	661
Wärmeleitung und Convectionsströmungen.	
J. T. Bottomley. Ueb. den Wärmeverlust durch Strahlung u. Con-	
vection	768
Rivière. Ueber die abkühlende Kraft der Gase	164
Ed. Jannettaz. Anwendung der Methoden von Ingenhouz und de Senarmont auf die Messung der Wärmeleitungsfähigkeit.	167
J. Moutier. Isotherme Flächen in einem nicht isotropen Medium.	321
L. Graetz. Wärmeleitungsfähigkeit von Flüssigkeiten 25.	337
Zustandsänderungen.	
Th. Carnellev. Das periodische Gesetz, erläutert an gewissen phy-	
Th. Carnelley. Das periodische Gesetz, erläutert an gewissen physikalischen Eigenschaften organischer Verbindungen. Part 1. Die	
Alkylverbindungen der Elemente	725
F. Guthrie. Ueber Eutexie	24
Th. Turner. Eutexie	514

	Seite
L. Henry. Ueb. die Schmelzbarkeit in der Oxalsäurereihe	406
— Ueb. die Amide der Oxalsäurereihe	407
O I also and Title don Valendamontain Contact hefer it is not to the	401
O. Lenmann. Geb. den Schmeizpunkt in Contact benndicher Korper	
O. Lehmann. Ueb. den Schmelzpunkt in Contact befindlicher Körper und die Electrolyse des festen Jodsilbers	1
D. Gernez. Die Erscheinung der krystallinischen Ueberschmelzung	
des Schwefels und die Geschwindigkeit der Umwendlung des mis	
des Schwefels und die Geschwindigkeit der Umwandlung des pris-	
matischen in octaëdrischen Schwefel	57 <b>4</b>
- Umwandlungsgeschwindigkeit des prismatischen Schwefels	575
Reicher u. Ruys. Ueber die Umwandlung des Schwefels	575
D. Connor Hober die nordmutterentimen Russtelle des Schwefele	
D. Gernez. Ueber die perlmutterartigen Krystalle des Schwefels.	576
H. Salkowski. Ueber den Schmelzpunkt und die Trennung von Ge-	
mischen der Phenylessigsäure und Hydrozimmtsäure	576
W. J. Millar. Erscheinungen, die Eisen und andere Metalle im geschmolzenen und festen Zustande zeigen	
eshmoleonon and fosten Tustando soisen	K70
semmonzenen und resten zugsände zeigen	576
A. Battelli u. M. Martinetti. Ueb. das Schmelzen von Mischungen	
aus je zwei nicht metallischen Substanzen	<b>622</b>
Battelli u. Palazzo. Ueber die Aenderung des Volumens einiger	_
Vamon haim Calmalan	700
Körper beim Schmelzen	730
Lecoq de Boisbaudran. Legirungen von Indium und Gallium.	663
Arthur Becker. Schmelzbarkeit des kohlensauren Kalkes	66 <b>4</b>
D. Mazzotto. Thermische Phänomene, bei Bildung der Legirungen	664
O Philands Helinger Destination of Drawing and Legitunger	004
O. Ehrhardt. Ueb. die Bestimmung der specifischen Wärme und	
der Schmelzwärme bei hohen Temperaturen 24.	215
C. Schall. Ueber eine Beziehung zwischen Moleculargewicht und	
Verdampfungsgeschwindigkeit bei Flüssigkeiten	245
Verdampfungsgesen windigaen bei Flussigaenen	470
G. W. A. Kahlbaum. Aus der Beziehung der Siedetemperatur zum	
Luftdruck abzuleitende Grössen	<b>784</b>
W. Ramsay u. Sydney Young. Neue Methode zur Bestimmung	
der Dampfspannung an festen Körpern und Flüssigkeiten und die	
Demphasian and Francisco and I tubbigation and the	707
Dampfspannung von Essigsäure	727
- Einfluss der Zustandsänderung vom flüssigen in den festen Zustand	
auf die Dampfspannung. W. Ramsay u. Sidney Young. Einfluss des Druckes auf die Ver-	727
W Ramsay u Sidney Young Finfluss des Druckes auf die Ver-	
demphrantement of the factor Viscon	107
dampfungstemperatur der festen Körper	107
E. Mulder. Schmelzpunkt und Siedepunkt des Bromcyans W. Ramsay u. Sidney Young. Ueb. die Flüchtigkeit von sauer-	724
W. Ramsay u. Sidney Young. Ueb. die Flüchtigkeit von sauer-	
stoffhaltigem Nitril	408
L. Henry. Ueber die Flüchtigkeit der chlorirten Nitrile	663
I let a de Verralanna de charitaire de Circumstat de la	000
- Ueber die Veränderung der physikalischen Eigenschaften in den	
Chlorderivaten der Acetoverbindungen	725
- Ueb. die Flüchtigkeit der gemischten organischen Verbindungen	783
H. Bauer. Siedepunktsanomalien der gechlorten Acetonitrile und	
	200
ihrer Abkömmlinge	622
L. Bouty. Ueb. die latenten Verdampfungswärmen	406
E. Bouty. Ueb. die latenten Verdampfungswärmen	
Dämpfe	660
G. Tammann. Ueb. die Dampstensionen von Salzlosungen . 24.	523
Ducretet. Neuer Apparat zur Gewinnung fester Kohlensäure.	95
E. J. Mills. Ueb. den Siedepunkt des Wasserstoffs	106
K. Olszewski. Erstarrungstemperatur des Stickstoffes und des Kohlenoxyds. Beziehung zwischen der Temperatur und dem Druck	
Kohlenovyda Reziehung zwischen der Temperatur und dem Druck	
des dississen Sementoffe	9.47
des flüssigen Sauerstoffs.	247
& v. Wroblewski. Ueb. den Gebrauch des siedenden Sauerstoffs,	
Stickstoffs, Kohlenoxyds, sowie d. atmosphär. Luft als Kältemittel 25.	
	371
- Ueb. das Verhalten der flüssigen atmosphär. Luft 26.	
— Ueb. das Verhalten der flüssigen atmosphär. Luft 26.	371 184
<ul> <li>Ueb. das Verhalten der flüssigen atmosphär. Luft 26.</li> <li>J. J. Coleman. Ueb. die Verflüssigung der Gase u. andere Wir-</li> </ul>	
— Ueb. das Verhalten der flüssigen atmosphär. Luft 26.	

.

I. Cailletet. Neues Verfahren zur Verflüssigung des Sauerstoffs.  Verfahren, um die Verflüssigung des Sauerstoffs zu erhalten.  M. B. Crova. Graduirungsmethode des Absorptionshygrometers.  Melsens, Trève u. a. Ueber den sogenannten Siedeverzug bei Dampfkesseln  K. Krajewitsch. Notiz über die Spannkraft des Dampfes in gesättigtem Zustande.  J. Jamin. Ueber Hygrometer  Houdaille. Ueber die Verdampfungsgesetze  P. Tschijewski. Verflüchtigung fester Körper durch Wasserdampf u. über die Verbindung der Borsäure mit Wasserdampf.  G. Luvini. Ueb. den sphäroidalen Zustand  F. S. Provenzali. Ueb. den sphäroidalen Zustand der Flüssigkeiten mit Rücksicht auf die Dampfkesselexplosionen  R. Assmann. Mikroskopische Beobachtung der Wolkenelemente  W. Rückert. Zur Erkennung der Luftfeuchtigkeit	515 661 26 110 319 320 320 106 107 320 411 260
Optik.	
Fortpflanzungsgeschwindigkeit.	
F. Folie. Ein Kapitel der sphärischen Astronomie H. Seeliger. Ueb. die Aberration der Fixsterne L. Graetz. Notiz über die Grösse der Maxwell'schen Molecular-	112 112
wirbel und über die Dichtigkeit des Lichtäthers 25.	165
Sir W. Thomson. Die Wellentheorie des Lichtes	168 78
G. F. Fitzgerald. Modell für einige Eigenschaften des Aethers. C. Wolf. Neue Anordnung zur Bestimmung der Lichtgeschwindig-	733
keit mittelst eines rothen Spiegels	412
cault zur Messung der Lichtgeschwindigkeit.  — Geschwindigkeit des Lichtes in Schwefelkohlenstoff und Unter-	625
schied d. Geschwindigkeit von rothem u. blauem Licht in demselben Lord Rayleigh. Optics	577 29
Beweis, dass das Licht unsichtbar ist	29
L. Mack. Der Winkelspiegel. Genaueres über Lage und Anzahl der Bilder eines in seine Oeffnung eingeführten Gegenstandes	416
K. Mack. Zur Theorie des Winkelspiegels	416
Liegary Rangelta Referencement	256
H. Muraoka. Ueb. den japanischen magischen Spiegel	138
A. Battelli. Fortpflanzung d. Lichtes in einem katroptrischen System	116
M. Blasendorff. Ueber optische Strahlensysteme L. Matthiessen. Brennlinien eines unendlich dünnen astigmatischen Strahlenbündels nach schiefer Incidenz eines homocentrischen	29
Strahlenbündels in eine krumme Oberfläche und das Strahlenco-	00
noid von Sturm und Kummer (Replik)	30 30
J. Weingarten. Note üb. die Brennlinien eines unendlich dünnen	30
Strahlenbündels	668
Lichtbewegung in doppeltbrechenden Medien	113
J. Loudon. Geometrische Methoden in der Theorie der Refraction an einer oder mehreren kugelförmigen Oberflächen	113
L. Matthiessen. Prioritätsansprüche verschiedener deutscher Physiker auf die Endeskung der dientrischen Cardinalpunkte	666
siker auf die Entdeckung der dioptrischen Cardinalpunkte G. Fischer. Bemerkung zu vorstehendem Artikel	666

	Beite
E. Lommel. Ueber einige optische Methoden und Instrumente	667
Haycraft. Schulmodell einer biconvexen Linse	167
Lorenzo. Theorie der optischen Instrumente mit Anwendung auf	
die Teleskope und die himmlische Photographie	415
W. N. Shaw. Focallinien	415
O. E. Meyer. Zwei Modelle zur Erläuterung der Lichtbrechung 25.	539
J. Dechant. Gang der Lichtstrahlen durch Glasröhren, die mit	000
J. Decliant Grang der Lichtstramen durch Grastouren, die mit	
Flüssigkeit gefüllt sind, darauf sich gründende Methode, den Bre-	
chungsexponenten condensirter Gase zu bestimmen	413
Kiessling. Demonstration der Totalreflexion	787
H. Ritter v. Jettmar. Stud. üb. d. Strahlenbrechung im Prisma	332
E. Lommel. Sichtbare Darstellung des Brennpunktes der ultra-	
rothen Strahlen durch Phosphorescenz	157
Th. Liebisch. Neuere Apparate für die Wollaston'sche Methode	
zur Bestimmung von Lichtbrechungsverhältnissen	167
Ch. V. Zenger. Bestimmung der Brechungsindices durch lineare	
Messungen	80
Th. Poleck. Ueber die chemische Constitution des Safrols	81
Albitzky. Brechungsvermögen des aus Allyldimethyl sich bilden-	01
den Kohlenwasserstoffs	114
	113
J. H. Gladstone. Atomrefractionen.	119
Reformatsky. Ueb. einen aus Allyldiäthyl gewonnenen Kohlen-	
wasserstoff	114
Ch. Soret. Brechungsexponenten der Alaune	115
J. H. Gladstone. Refractionsäquivalente organ. Verbindungen	249
R. Nasini. Ueber die Refractionsconstanten	322
- Ueber die Atomrefraction des Schwefels	324
R. Nasini u. O. Bernheimer. Beziehungen zwischen Brechungsver-	
mögen u. chemischer Constitution der organischen Verbindungen	<b>326</b>
R. Nasini. Höchster Werth der Atomrefraction des Kohlenstoffs	880
J. H. Gladstone. Gegenwärtige Kenntniss über Atomrefraction .	417
L. Bleekrode. Experimentelle Bestimmung d. Brechungsexponenten	
von verflüssigten Gasen	418
Kanonnikoff. Lichtbrechungsvermögen chemischer Verbindungen	625
J. H. Gladstone. Specifische Refraction und Dispersion des Lichtes	
durch die Alaune	625
Duda. Lösung einer Aufgabe aus der Optik	290
J. H. Gladstone. Refractionsäquivalente	118
	39
N. Jadanza. Abgekürzte Fernröhre.	117
J. B. Pearson. Construction einer negativen Ocularcombination .	
W. Voigt. Bestimmung d. Brechungsindices absorbirender Medien 24.	144
W. Neu. Offene Modelle des Auges, des Mikroskopes und des Fern-	000
rohres zur objectiven Darstellung	832
A. Steinheil. Bedingungen und Fehler von Objectiven aus zwei	
Linsen	785
Th. u. A. Duboscq. Neuer Vergrösserungsapparat zur Projection.	738
A. Brezina. Das neue Goniometer der k. k. geologischen Reichsanstalt	417
Sigm. Exner. Ein Mikrorefractometer	417
L. Laurent. Apparat, um die Krümmung der Oberflächen und die	
Brechung der Lingen zu controllren	627
von der Groeben. Cassegrain-Teleskop mit Benutzung der Spie-	
gelung durch Glas	577
A. Battelli. Sphärische Aberrationen in den Teleskopen von Gre-	
doing	625
K. Ångström. Diffusion der strahlenden Wärme von ebenen	
Flächen	258
C. Christiansen. Optische Eigenschaften von fein vertheilten	
Körpern	489
k	
D	

Tand Davidsiah Vannelliomanata Anandanna tiin Chaistanasak	Seite
Lord Rayleigh. Vervollkommete Anordnung für Christansen's Versuche	788
H. Vogt 23. A. F. Sundell 24.	•00
11. Vogt 20. A. 1. Sundon 24.	
Chemische Wirkungen des Lichtes.	
C Lea. Ueber Verbindungen von Silberchlorid, -bromid und -jodid	
mit färbenden Stoffen	<b>3</b> 36
J. Schramm. Einfluss des Lichts auf den Verlauf chemischer Reac-	400
tionen bei der Einwirkung der Halogene auf chem. Verbindungen L. Pfaundler. Einwirkung stark comprimirter Kohlensäure auf Glas	422
unter dem Einfluss von Licht	493
unter dem Einfluss von Licht  J. B. Messerschmitt. Spectralphotometrische Untersuch. einiger	
photographischer Sensibilisatoren	655
und sensibilisirender Wirkung auf Bromsilber 26.	527
und sensionisticides withding and Diomotion 200	J_1
Phosphorescenz.	
C. A. Mac Munn. Neue organische Spectra	422
E. Lommel. Beobachtungen über Fluorescenz 24.	288
— Zur Theorie der Fluorescenz H. C. Lewis. Eine phosphorescirende Varietät des Kalksteins	643 261
K. Wesendonck. Fluorescenz des Naphtalinrothes 26.	521
Spectrum.	
Bericht über den gegenwärtigen Stand der Spectralanalyse Bericht über die Wellenlängen der Spectra der Elemente	<b>57</b> 8
G. Krüss. Einfluss der Temperatur auf spectralanalytische Be-	578
	118
O. Lohse. Spectrograph mit Flüssigkeitsprisma	167
E. Demarcay. Ueb. einige praktisch-spectroskopische Methoden .	257
H. Draper (verstorben). Benutzung des Schwefelkohlenstoffprismas	420
Ch. V. Zenger. Spectroskopische Studien	420 628
H. Morize. Ueber ein Selenactinometer	256
H. Morize. Ueber ein Selenactinometer	421
W. Möller. Ueb. das Wild'sche Photometer	446
Th. Petruschewski. Photometer zu schulhygieinischen Zwecken	<b>24</b> 8
A. Cornu. Ueber die Spectrallinien, die sich von selbst umkehren, und die Analogie der Gesetze, welche ihre Vertheilung bestimmen,	
mit denen für die Wasserstofflinien geltenden	517
H. Landolt. Natriumlampe für Polarisationsapparate	339
Noack. Ein einfacher Brenner für monochromatisches Licht	739
J. Parry. Die spectroskopische Untersuchung der beim Erhitzen von	
Eisen etc. unter Atmosphärendruck sich entwickelnden Dämpfe .	169
W. N. Hartley u. W. E. Adeney. Messungen der Wellenlängen von hoher Brechbarkeit in den Spectren der Elemente	32
S. Santini. Farbung der Flamme des Wasserstoffs	32
E. Cleminshaw. Vorlesungsversuche in Spectralanalyse	517
Lecog de Boisbaudran. Spectrum des Samariums	421
C. P. Smyth. Mikrometrische Messungen an Gasspectren. J. J. Balmer. Notiz über die Spectrallinien des Wasserstoffs 25.	421
J. J. Balmer. Notiz über die Spectrallinien des Wasserstoffs 25.	80
B. Hasselberg. Ueber das zweite Spectrum des Wasserstoffs	519 5 <b>2</b> 0
B. Hasselberg. Zur Spectroskopie des Stickstoffes	578

— <b>XIX</b> —	
E. Dorn. Gleichheit von Absordtions- und Emissionsvermögen 26. H. Deslandes. Beziehungen zwischen dem ultravioletten Spectrum	Seite 331
des Wasserdampfes und den Banden A, B, α	680
bogen mit Bezug auf das Kometen- und Sonnenspectrum A. F. Sundel. Spectralversuche	631 788
W. N. Hartley. Photographie d. Spectra in Verbindung mit neuen	118
Methoden der quantitativen chemischen Analyse	739
G. Krüss. Zur quantitativen Spectralanalyse	421
C. S. Cook. Ein Spectrohygrometer	3 <b>32</b> 168
A. Crova. Photometrie von hellen Lichtquellen	374
J. M. Eder. Spectrographische Untersuchung von Normallichtquellen	
u. die Brauchbarkeit der letzteren zu photochemischen Messungen	200
der Lichtempfindlichkeit	629 335
- Das Beleuchtungsvermögen des Methans	422
P. F. Frankland. Das Beleuchtungsvermögen d. Kohlenwasserstoffe	422
W. Moller. Experimentale Untersuchung des Emanationsgesetzes	900
glühender Körper	266
von der Temperatur und das Stefan'sche Gesetz 26.	287
W. Abney u. Festing. Die Beziehung zwisch. electrischer Energie und Strahlung in dem Spectrum der Incandescenslampen	004
E. L. Nichols. Eine spectrometrische Untersuchung über Pigmente	334 168
W. N. Hartley. Der Einfluss der Anordnung der Atome auf die	100
physikalischen Eigenschaften der Verbindungen	147
J. E. Keeler. Absorption d. strahlenden Wärme durch Kohlensäure	258
W. N. Hartley. Die Absorptionsspectra der Alkaloide J. H. Stebbins. Ueber die Spectra der Azofarben	259 260
R. Wegscheider. Spectroskopische Notisen über die Farbstoffe	200
grüner Blätter und ihrer Derivate	260
Untersuchungen auszuscheiden	260
Gerhard Krüss. Absorption von Kaliumpermanganatlösungen.	740
W. N. Hartley. Die Absorptionsspectra der Alkaloide.  Th. W. Engelmann. Quantitative Beziehungen zwischen Absorption des Lichtes und Assimilation in Pflanzenzellen	519
L. Bell. Absorptionsspectrum der Untersalpetersäure	580 578
G. Krüss. Beziehungen zwischen der Zusammensetzung und den Ab-	0.0
sorptionsspectren organischer Verbindungen	63 <b>2</b>
A. Volta. Ueber die Diathermanität der Flüssigkeiten. N. von Klobukow. Zur Frage über den Zusammenhang zwischen	633
Molecularstructur und Lichtabsorptionserscheinungen	634
J. S. Konic. Absorptionsspectrum des Benzoldampfes S. P. Langley. Untersuchungen über die Sonnenwärme und ihre	669
Absorption durch die Erdatmosphäre	579
W. Crookes. Spectroskopie mit strahlender Materie	579
J. N. Lock yer. Ueb. die am meisten verbreiterten Linien im Sonnen- fleckenspectrum	119
C. Piazzi Smyth. Notiz über die kleine b-Gruppe im Sonnenspectrum	120
— Ueb. Thollon's Ansicht über B in dem Sonnenspectrum	121
G. Gerosa. Die Materie der himmlischen Käume	121
C. P. Smyth. Notiz über Sir David Brewster's Linie Y im infra- rothen Theil des Sonnenspectrums	335
L. Thollon. Neue Zeichnung des Sonnenspectrums	790
b*	

S. P. Langley. Ueb. den Betrag der atmosphärischen Absorption J. Janssen. Spectralanalyse der Bestandtheile der Erdatmosphäre H. C. Vogel. Beobacht. mit dem Refractor der Wiener Sternwarte A. Crova 3. Ch. V. Zenger 26.	8elte 335 789 519
Physiologische Optik.	
R. Hilbert. Eine neue Methode, Farben zu mischen	41
S. Exner. Ueber den Sitz des Nachbildes im Centralnervensystem.	41
E. L. Nichols. Ueb. die Dauer der Farbeneindrücke auf die Retina E. Budde. Metakinetische Scheinbewegungen u. Wahrnehmung der	124
Bewegung	124
die Sclerotica in das Auge tritt	125
B. Kolbe. Zur Analyse der Pigmentfarben	126
- Beitrag zur qualitativen und quantitativen Prüfung des Farben-	1.07
sinnes vermittelst der Pigmentfarben	127
Farbenmischung	390
W. Dobrowolsky. Unterschied in der Farbenempfindung bei Rei-	040
zung der Netzhaut an einer u. an mehreren Stellen zu gleicher Zeit P. Stroobant. Scheinbare Vergrösserung der Gestirne, der Sonne	<b>34</b> 0
und des Mondes am Horizont	840
H. Parinaud. Intensität der Spectralfarben, beeinflusst durch den	
Zustand der Retina	341 341
H. H. Hoffert. Ein neuer Apparat zur Farbenmischung	342
F. C. Donders. Farbengleichungen. I. Mischungen v. Roth u. Grün	431
Lord Rayleigh. Ueb. ein monochromatisches Teleskop	432
L. Matthiessen 24.	
Drehung der Polarisationsebene.	
A. Righi. Geschwindigkeiten der circularpolarisirten Strahlen im	
Innern eines Körpers mit Circularpolarisation	263
M. Gouy. Ueb. die gleichzeitigen Wirkungen des Rotationsvermögens und der Doppelbrechung	326
Schmidt und Hänsch. Belm Polarisiren beobachtete störende Er-	320
	39
- Verticaler Polarisationsapparat ohne Keilcompensation und mit veränderlicher Dicke der polarisirenden Flüssigkeit	
Varanderiicher incre der maigrigirenden ringgioreit	400
m	430 430
Trannin. Neues Saccharimeter	430 430 634
Trannin. Neues Saccharimeter E. v. Fleischl. Das Spectropolarimeter B. Tollens. Circularpolarisation des Traubenzuckers (Dextrose)	430 634 122
Trannin. Neues Saccharimeter  E. v. Fleischl. Das Spectropolarimeter  B. Tollens. Circularpolarisation des Traubenzuckers (Dextrose)  O. Hesse. Ueber Dicinchonin	430 634 122 261
Trannin. Neues Saccharimeter E. v. Fleischl. Das Spectropolarimeter B. Tollens. Circularpolarisation des Traubenzuckers (Dextrose) O. Hesse. Ueber Dicinchonin O. Gubbe. Ueb. das optische Drehungsvermögen d. Invertzuckers	430 634 122
Trannin. Neues Saccharimeter E. v. Fleischl. Das Spectropolarimeter B. Tollens. Circularpolarisation des Traubenzuckers (Dextrose) O. Hesse. Ueber Dicinchonin O. Gubbe. Ueb. das optische Drehungsvermögen d. Invertzuckers B. Tollens. Raffinose (Melitose), eine hochpolarisirende Zuckerart J. van't Hoff. Vergleichung der inactiven Aepfelsäuren verschied.	430 634 122 261 262 263
Trannin. Neues Saccharimeter E. v. Fleischl. Das Spectropolarimeter B. Tollens. Circularpolarisation des Traubenzuckers (Dextrose) O. Hesse. Ueber Dicinchonin O. Gubbe. Ueb. das optische Drehungsvermögen d. Invertzuckers B. Tollens. Raffinose (Melitose), eine hochpolarisirende Zuckerart J. van't Hoff. Vergleichung der inactiven Aepfelsäuren verschied. Abkunft mit der zerlegbaren Aepfelsäure von Bremer	430 634 122 261 262
Trannin. Neues Saccharimeter E. v. Fleischl. Das Spectropolarimeter B. Tollens. Circularpolarisation des Traubenzuckers (Dextrose) O. Hesse. Ueber Dicinchonin O. Gubbe. Ueb. das optische Drehungsvermögen d. Invertzuckers B. Tollens. Raffinose (Melitose), eine hochpolarisirende Zuckerart J. van't Hoff. Vergleichung der inactiven Aepfelsäuren verschied. Abkunft mit der zerlegbaren Aepfelsäure von Bremer J. W. Bremer. Ueber die Zerlegung der Maleïnsäure, die sich aus	430 634 122 261 262 263
Trannin. Neues Saccharimeter E. v. Fleischl. Das Spectropolarimeter B. Tollens. Circularpolarisation des Traubenzuckers (Dextrose) O. Hesse. Ueber Dicinchonin O. Gubbe. Ueb. das optische Drehungsvermögen d. Invertzuckers B. Tollens. Raffinose (Melitose), eine hochpolarisirende Zuckerart J. van't Hoff. Vergleichung der inactiven Aepfelsäuren verschied. Abkunft mit der zerlegbaren Aepfelsäure von Bremer J. W. Bremer. Ueber die Zerlegung der Maleïnsäure, die sich aus der Fumarsäure ableitet. A. C. Oudemans. Beziehung zwischen dem chem. Charakter und	430 634 122 261 262 263 430 741
Trannin. Neues Saccharimeter E. v. Fleischl. Das Spectropolarimeter B. Tollens. Circularpolarisation des Traubenzuckers (Dextrose) O. Hesse. Ueber Dicinchonin O. Gubbe. Ueb. das optische Drehungsvermögen d. Invertzuckers B. Tollens. Raffinose (Melitose), eine hochpolarisirende Zuckerart J. van't Hoff. Vergleichung der inactiven Aepfelsäuren verschied. Abkunft mit der zerlegbaren Aepfelsäure von Bremer J. W. Bremer. Ueber die Zerlegung der Maleïnsäure, die sich aus der Fumarsäure ableitet. A. C. Oudemans. Beziehung zwischen dem chem. Charakter und dem spec. Drehungsvermögen	430 634 122 261 262 263 430
Trannin. Neues Saccharimeter E. v. Fleischl. Das Spectropolarimeter B. Tollens. Circularpolarisation des Traubenzuckers (Dextrose) O. Hesse. Ueber Dicinchonin O. Gubbe. Ueb. das optische Drehungsvermögen d. Invertzuckers B. Tollens. Raffinose (Melitose), eine hochpolarisirende Zuckerart J. van't Hoff. Vergleichung der inactiven Aepfelsäuren verschied. Abkunft mit der zerlegbaren Aepfelsäure von Bremer J. W. Bremer. Ueber die Zerlegung der Maleïnsäure, die sich aus der Fumarsäure ableitet. A. C. Oudemans. Beziehung zwischen dem chem. Charakter und dem spec. Drehungsvermögen J. Seyffart. Polarisation des Rohrzuckers in wässerigen und alko-	430 634 122 261 262 263 430 741 635
Trannin. Neues Saccharimeter E. v. Fleischl. Das Spectropolarimeter B. Tollens. Circularpolarisation des Traubenzuckers (Dextrose) O. Hesse. Ueber Dicinchonin O. Gubbe. Ueb. das optische Drehungsvermögen d. Invertzuckers B. Tollens. Raffinose (Melitose), eine hochpolarisirende Zuckerart J. van't Hoff. Vergleichung der inactiven Aepfelsäuren verschied. Abkunft mit der zerlegbaren Aepfelsäure von Bremer J. W. Bremer. Ueber die Zerlegung der Maleïnsäure, die sich aus der Fumarsäure ableitet. A. C. Oudemans. Beziehung zwischen dem chem. Charakter und dem spec. Drehungsvermögen J. Seyffart. Polarisation des Rohrzuckers in wässerigen und alko- holischen Lösungen E. Schulze u. E. Bosshard. Optisches Verhalten einiger Amido-	430 634 122 261 262 263 430 741
Trannin. Neues Saccharimeter E. v. Fleischl. Das Spectropolarimeter B. Tollens. Circularpolarisation des Traubenzuckers (Dextrose) O. Hesse. Ueber Dicinchonin O. Gubbe. Ueb. das optische Drehungsvermögen d. Invertzuckers B. Tollens. Raffinose (Melitose), eine hochpolarisirende Zuckerart J. van't Hoff. Vergleichung der inactiven Aepfelsäuren verschied. Abkunft mit der zerlegbaren Aepfelsäure von Bremer J. W. Bremer. Ueber die Zerlegung der Maleïnsäure, die sich aus der Fumarsäure ableitet. A. C. Oudemans. Beziehung zwischen dem chem. Charakter und dem spec. Drehungsvermögen J. Seyffart. Polarisation des Rohrzuckers in wässerigen und alko-	430 634 122 261 262 263 430 741 635

A. Michael u. J. F. Wing. Ueb. die optisch inactive Asparaginsäure	Seite 840
Polarisation. Doppelbrechung.	
r orer reemon. Dobberntedwang.	
W. Voigt. Theorie der Reflexion und Brechung an der Grenze durch-	
sichtiger krystallinischer Medien 24.	156
R. T. Glazebrook. Ueber die Einwirkung der Feuchtigkeit auf die	
Brechung eben polarisirten Lichtes durch Glas	740
W. Wernicke. Ueb. die Phasenänderung bei der Reflexion u. über die Schwingungsebene des polarisirten Lichtes 25.	
die Schwingungsebene des polarisirten Lichtes 25.	203
Koriahtimung grasian karmala 95	674
H. Knoblauch. Ueb. zwei neue Verfahren, den Polarisationswinkel	
der Metalle zu finden	258
W. Voigt. Erwiderung auf firm. Wülliner's Bemerkung bezuglich	408
Hrn. Jamin's Beobachtungen über Metallreflexion 24.	495
— Eigenschaften sehr diffner Metallschichten	95
tromagnetischen Lichttheorie	521
Th. Liebisch. Totalreflexion an optisch einaxigen Krystallen	522
M. Bertin. Ueb. die Streifen in Krystallplatten einaxiger Krystalle	121
E. v. Fleischl. Die doppelte Brechung des Lichtes in Flüssigkeiten 24.	127
K. Exner. Bemerkung üb. die Lichtgeschwindigkeit im Quarze 25.	141
F. Vogel. Aenderung der Lichtbrechung in Glas und Kalkspath	
mit der Temperatur	87
E. Bertrand. Ueber ein neues Polarisationsprisma	169
C. D. Anreus. Neue Form eines Polarisationsprismas	427
H. G. Madan u. Ahrens. Modification an Foucault's Polarisa-	405
tionsprisma  E. Bertrand. Ueb. verschiedene Polarisationsprismen	427 428
J. Buchanan. Ueber eine einfache Form des Polariskopes	839
G. E. Madan. Ueber Ohm's Franzen	261
Sophie Kowalevski. Brech. des Lichtes in krystallinischen Körpern	837
G. G. Stokes. Erscheinung bei krystallinischer Reflexion	337
A. Schrauf. Versuch, betreffend die Aenderung der präexistirenden Schwingungsrichtung durch einen anisotropen Körper	
Schwingungsrichtung durch einen anisotropen Körper	670
W. Zenker. Das Strobomikrometer; ein Instrument zur Messung	
kleinster Gangunterschiede zweier senkrecht zu einander polari-	
sirter Lichtstrählen	52 <b>3</b>
J. Macé de Lépinay. Anwendungen der cannelirten Spectren von Fizeau und Foucault	790
Optische Methode zur absoluten Messung kleiner Längen	792
H. Dufet. Bemerkungen über die optischen Eigenschaften der iso-	. 04
morphen Mischungen	169
Interferenz.	
8. T. Moreland. Methode, um die Bildung von Diffractionsbanden	
zu erläutern	337
E Lommel. Beugungserscheinungen einer kreisrunden Oeffnung u.	
eines kreisrunden Schirmehens theoretisch und experimentell	32
Kiessling. Einwirkung von Nebeln auf directes Sonnenlicht	36
- Nebelglühapparat	39
sur Theorie des gebeugten Lichts" 24.	282
8. Czapski. Einige neue Apparate von Prof. Abbe 786.	787
G. J. Burch. Kinige Versuche mit der Flamme	422
Lord Rayleigh. Ueb. die Theorie der Erleuchtung in einem Nebel	423

Carl France IIch die dersch rehlesische unrecelmässig wortheilte	Selfe
Carl Exner. Ueb. die durch zahlreiche, unregelmässig vertheilte Körperchen hervorgebrachten Beugungserscheinungen.	423
E. Gumlich. Theorie der Newtonschen Farbenringe im durch-	720
gehenden Lichte	337
gehenden Lichte	417
L. Arons. Interferenzstreifen im Spectrum 24.	669
22. 21 0116. Interferenzamental in opecutum	000
·	
Electricitätslehre.	
Electrostatik.	
J. Trowbridge. Was ist Electricität?	170
L. Palmieri. Electrostatische Notizen oder neue Versuche über die	1.0
Volta'sche Spannung und das electrische Potential	170
K. L. Bauer. Apparat zum Beweise, dass die Electricität sich nur	
auf der Oberfläche der Leiter ausbreitet 26.	640
Surdi. Electrisirung des Papiers	41
Ein Versuch zur Erzeugung von Electricität	41
Gottl. Adler. Ueb. die Energie und den Zwangszustand im elec-	
trostatischen Felde	42
A. Chevret. Vertheilung des electrischen Potentials in einer recht-	
eckigen Platte bei beliebiger Lage der Electroden	42
E, Canestrini. Einfluss der statischen Electricität auf Magnete .	671
G. B. Dahlander. Ueber eine Eigenschaft des electr. Potentials .	742
H. Lamb. Ueb. das Potential zweier Linien im Raume aufeinander	128
J. Wallentin. Ueb. das Verhalten leitender u. electrischer Kugeln	
im homogenen electrischen Felde	128
E. Beltrami. Ueber den Gebrauch der krummlinigen Coordinaten	
in der Theorie des Potentials und der Electricität	585
R. Blondlot. Einfluss des electr. Zustandes einer Flüssigkeitsober-	
fläche auf das Maximum d. Dampfspannung d. Flüssigkeit daselbst	432
G. Cantoni. Versuche über die electrische Polarisation von diëlec-	E 0.57
trischen Platten	587
. 11:11 : Th. 60	K4 K
standsbildung im Paraffin	545 268
Krebs. Apparate für die electrische Influenz	842
Th. Habler. Eine Ungenauigkeit in der Theorie des Goldblatt-	072
electroskops	680
de Fonvielle. Neues Isolirstatif für Versuche mit statischer Elec-	•••
tricităt	585
J. Hopkinson. Ueb. das Quadrantenelectrometer	585
J. Elster u. H. Geitel. Notiz üb. einen empfindlichen Duplicator 25.	114
Bloch. Eine neue Form des Electrophors	590
J. C. M'Connel. Ueber die Wirkung der Selbstinduction des Gal-	
vanometers bei d. Bestimmung d. Capacität eines Condensators.	591
L. B. Wilberforce. Einige Versuche zur Messung der Capacität	
eines Condensators	671
E. Semmola. Ueb. die in einer Platte oder einer Säule durch häufige	
Entladungen einer Electrisirmaschine erzeugten Tone	671
W. Hempel. Die Hochdruck-Influenz-Electrisirmaschine 25.	487
J. Elster u. H. Geitel. Notis über eine Influenzmaschine ein-	
fachster Form	493
E. Lommel. Abanderung der Influenzmaschine 25.	678
Gaston Planté. Ueber die besonderen Eigenschaften des Stromes	EAC
der rheostatischen Maschine	598

Ohm'sches Gesetz. Stromverzweigung.	0-44-
J. A. Fleming. Aufgaben über die Vertheilung electrischer Ströme in einem Netzwerk von Leitern nach der Methode von Maxwell	Seite 742
Ed. Hagen bach. Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Electricität im Telegraphendraht	264
E. Kittler. Ueb. Messung von Stromstärken 24.	598
Widerstand.	
G. C. Foster. Ueb. eine veränderte Form der Wheatstone'schen	
Brücke und Methoden zur Messung kleiner Widerstände . 26. As coli. Ueber eine Methode zur Calibrirung eines Messdrahtes . E. Geffroy. Theoretische und praktische Untersuchungen über die Vertheilung der Electricität beim Durchgehen durch eine Metall-	239 586
platte von der Form einer Lemniscate	843
electromotorischen Kraft galvanischer Elemente	843
des Widerstandes der Elemente nach der Methode von Mance. W. Ostwald. Ueb. die Zulässigkeit electrischer Widerstandsbestim-	524
mungen mit Wechselströmen	528
J. T. Bottomley. Widerstand einer Legirung "Platinoid" P. Poloni. Eine Beziehung zwischen der Elasticität einiger Drähte	129 792
und ihrer thermisch-electrischen Leitungsfähigkeit	129
von Argentandrähten durch Zug  Th. u. A. Gray u. J. J. Dobbie. Ueb. die Beziehung zwischen den electrischen Eigenschaften u. der Zusammensetzung des Glases u.	130
ähnlicher Substanzen . G. Poloni. Eine Beziehung zwisch. Elasticität u. Leitungsfähigk. 171.	130
James Hopps. Ueb. die Aenderungen der electrischen Widerstände	748
von Metalldrähten beim Aufwickeln und Abwickeln	171
bei verschiedenen Temperaturen T. Calzecchi-Onesti. Ueb. die electrische Leitungsfähigkeit der	265
Metallfeilen	438
Lazare Weeler. Leitungsfähigkeit von Metallen und Legirungen H. Götz u. A. Kurz. Galvanischer Widerstand von Drähten bei ver-	525
schiedener Anspannung	525 27
Cailletet u. E. Bouty. Ueber die Leitungsfähigkeit des festen	
Quecksilbers und der reinen Metalle bei niederen Temperaturen C. L. Weber. Ueb. das electr. Leitungsvermögen und den Tempe-	673
raturcoëfficienten des festen Quecksilbers	245
nigten Quecksilbers u. die Methoden zur Reinigung desselben A. Bartoli. Beziehung zwischen electrischer Leitungsfähigkeit und	267
Zusammensetzung verschiedener Kohlenarten . Shelford Bidwell. Ueb. die Empfindlichkeit von Selen gegen Licht	172
und Entwickelung einer ähnlichen Eigenschaft im Schwefel A. E. Bostwick. Der Einfluss des Lichtes auf d. electrischen Widerstand der Metalle	674 48
stand der Metalle	886

	Sette
A. Bartoli. Ueber die electrische Leitungsfähigkeit der Kohlenstoff-	
verbindungen, speciell d. Amide, Anilide, Nitroderivate u. s. f. 172.	681
<ul> <li>Leitungsfähigkeit einiger fester organischer Verbindungen.</li> <li>Ueber die Abhängigkeit der electrischen Leitungsfähigkeit des</li> </ul>	682
Disthylamins von der Temperatur	682
— Die electrische Leitungsfähigkeit der Harze	683
— Die electr. Leitungsfähigkeit der Gemische organ. Verbindungen	683
G. Foussereau. Experimentaluntersuchungen üb. den electrischen	
Widerstand isolirender Substanzen	586
A. Bartoli. Ueb. eine merkwürdige Vermehrung der Leitungsfähig-	
keit beim Festwerden einiger organischer Substanzen G. Foussereau. Ueb. die electr. Leitungsfähigkeit des destillirten	44
Wassers und Eises	44
Chevreuil. Bemerkung hierzu	44
E. Pfeiffer. Ueb. die electrische Leitungsfähigkeit des absoluten	
Alkohols	31
- Ueb. die electr. Leitungsfähigkeit der Mischungen von Wasser	
und Alkohol	232
destillirten Wassers	48
E. Pfeiffer. Ueb. die electrische Leitungsfähigkeit der Mischungen	10
	226
G. Vicentini. Ueb. die electr. Leitungsfähigkeit der alkoholischen	
I Sauma ainiaan Chlarida	131
- Leitungsfähigkeit sehr verdünnter Salzlösungen . 132, 174.	677
E. Bouty. Ueber die electrische Leitungsfähigkeit sehr verdünnter	174
Salzlösungen	174
sungen im Zustande äusserster Verdünnung 26. 161.	436
sungen im Zustande äusserster Verdünnung 26. 161. Svante Arrhenius. Untersuchungen üb. die galvanische Leitungs-	
ianickeit der Liectrolyte	437
— Untersuchungen über die galvan Leitungsfähigkeit der Electro-	
lyte. II. Theil. Chemische Theorie der Electrolyte	437
Wilh. Ostwald. Notiz tib. das electr. Leitungsvermögen der Säuren – Electrochem. Studien. Zweite Abhandl.: Das Verdünnungsgesetz	526 678
A. W. Reinold u. A. W. Rücker. Der Einfluss eines galvanischen	010
Stromes auf die Dickenänderung dünner Häute	530
Electromotorische Kraft und Ketten.	
J. Scudamore Sellon. Apparat zur Constanterhaltung d. electro-	
motorischen Kraft	42
Silvanus P. Thompson. Ueber voltaelectrische Inversion The Andrews Heber die reletive electrochemische Stellung von	26
Th. Andrews. Ueber die relative electrochemische Stellung von Gusseisen, Stahl, Gussetahl etc. in Seewasser u. anderen Lösungen	170
G. Gore. Einige Beziehungen der Wärme zur voltaischen und ther-	1.0
moelectrischen Wirkung von Metallen in Electrolyten	180
moelectrischen Wirkung von Metallen in Electrolyten F. F. Leroux. Experimenteller Nachweis der Umkehrung der elec-	
tromotorischen Contactkraft des Elementes Eisen-Kupfer bei höherer	
Temperatur	181
G. Lippmann. Electromotorische Kraft des amalgamirten Zinks.  — Ueber die Wirkung der Wärme auf die Ketten und das Gesetz	269
77 1 TT7 A	270
Th. Andrews. Beobachtungen über die Veränderungen der electro-	
motorischen Kraft zwischen Metallen in geschmolzenen Salzen	
bei hohen Temperaturen	684
A. Racchetti. Experimentaluntersuchungen über Erdströme. Ueber	
einen neuen Electromotor	685

	Seite
L. Palmieri. Ueb. einige Versuche von Hrn. Kalischer über die	
Electricitätsentwickelung bei der Condensation von Wasserdampf	586
O. Lodge. Ueb. den Sitz der electromotorischen Kraft in der Volta-	
schen Zelle	797
J. Weber. Einige Sätze über die Quelle der Voltaelectricität als	
Grundlage für die Möglichkeit ihrer praktischen Verwerthung im	
grössten Maassstabe	186
Shelford Bidwell. Volta'sche Kette mit festem Electrolyt	798
— Ueb. die Erzeugung electrischer Ströme durch Schwefelzellen	793
C. R. Alder Wright u. C. Thompson. Bestimmung d. chemischen	
Affinität in Werthen der electromotor. Kraft. IX. Ueb. Volta-'	
sche und thermovoltaische Constante	452
E. Bichat u. R. Blondlot. Ueb. die electrischen Differenzen zwischen	
den Flüssigkeiten und die Rolle der Luft bei der electrometrischen	
Messung dieser Differenzen	587
J. Hopkinson. Sitz der electromotor. Kräfte in d. Volta'schen Zelle	794
W. v. Beetz. Ueb. galvanische Trockenelemente u. deren Anwen-	
dung zu electrometrischen und galvanometrischen Messungen 26.	18
Th. Andrews. Untersuchung üb. die electromotorische Kraft durch	
die Diffussion in Fluthströmen	45
A. Gutensohn. Galvanisches Element	46
Velloni. Galvanisches Element mit constanter Stromstärke	46
J. Zeller & Co. Neue Braunsteincylinderelectrode	46
J. T. Bottomley. Ueb. eine Gravity-Cell von sehr geringem inneren	40
117.1	47
W. Symons. Ueb. eine galvan. antimonische Cellularkohlenbatterie	47
Jabloschkoff. Natriumbatterie	48
	48
Oni mus. Umwandlung d. Säulen mit Flüssigkeiten in trockene Säulen	48
Clarke. Neue Chlorsilberelemente zum täglichen Gebrauch	
D. Tommasi u. Radiguet. Neue Kette mit Kohlenelectroden	128
Ch. de Sainte Marie. Neue Kette	128
Velloni. Constanterhaltung von Erregungsflüssigkeiten galvanischer	100
Elemente Przibram Scholzu, Wenzel. Constantes galvanisches Element.	129
F Down in Normalista Car die Manuer alesta antonica de Tamba	182
E Reynier. Normalkette für die Messung electromotorischer Kräfte	182
8 Carhart. Beziehung zwischen der electromotorischen Kraft einer	100
Daniell'schen Kette und der Concentration der Zinksulfatlösung	182
Cattaneo. Ueber die Aenderungen der Intensität und electromo-	
torischen Kraft eines Elementes mit Meerwasser	344
P. Novikoff. Ueber die vortheilhafteste Verbindung galvanischer	
Elemente zu Batterien	344
E Bottener. Zink-Braunstein-Elemente	434
van Rysselberghe. Neuerungen in der Construction hydroelec-	
trischer Elemente	484
Unromskureelement mit Natriumbichromat	484
E. Senet. Neues Element	588
A. Dun. Zweiselliges galvanisches Element	588
Paul Guérin. Ketten mit Gelatine (Piles inversables)	588
A Dupré. Ueber eine Kette mit zwei Flüssigkeiten	589
E. Vohwinkel. Neues constantes Element mit übermangansaurem	
Alkali von hoher Spannung und unerreichter Stromstärke	589
Carpentier. Kette mit circulirender Flüssigkeit	590
l Tommasi u. Kadiguet. Kette mit Kohlenelectroden	590
Trouvé. Feachte galvanische Elemente	590
J. A. Lighthipe. Galvanisches Element	<b>52</b> 9
i vincent Holmes, Stephan Emmaus und Francis Eustace	
Bourke, Klemente	580
J. Bimswanger. Construction eines galvanischen Elementes	685

	Seite
F. Kühmaier u. J. Wannieck. Neuerungen an galvan. Elementen	•••
A. d'Arsonval. Ueber die Beseitigung der salpetrigsauren Dämpfe	685
in der Bunsen'schen Kette und eine Kette, welche sich durch die Luft depolarisirt	686
E. E. Senet. Schwefelsaures Eisen- und Kalisalz- oder Eisen-Alaun	<b>6</b> 86
Jablochkoff. Ueber eine neue Kette, den Autoaccumulator	686
Hammond Vinton Hayes u. J. Trowbridge. Ursache der Un-	744
regelmässigkeiten der galvanischen Batterien	122
Thermoelectricität.	
B. v. Kolenko (in Strassburg i E.). Die Pyroelectricität des Quarzes	
in Bezug auf sein krystallographisches System	132
	435
A. Macfarlane. Anordnung der Metalle in der triboelectrischen	
Reihe	432
W. Hankel. Berichtigung einer Angabe des Hrn. v. Kolenko in	
Betreff der thermoelectrischen Vertheilung an Bergkrystallen 26.	150
Betreff der thermoelectrischen Vertheilung an Bergkrystallen 26. E. Dorn. Experimentelle Bestätigung des Satzes, dass beide Elec-	
tricitaten in gleicher Menge entwickelt werden, für Fyroelec-	000
	<b>32</b> 8
Lord Rayleigh. Ueb. die thermodynamische Wirksamkeit der	799
Thermosaule	100
girungen	49
J. Buchanan. Ueber die thermoelectrische Stellung der Kohle	593
Clamond und Carpentier. Ueber eine neue thermoelectrische	•••
Säule	591
O. Lodge. Ueber einen kleinen Irrthum in der gewöhnlichen Be-	
stimmungsart der Richtung des thermoelectrischen Stromes und	
über einen Punkt in der Thermodynamik	592
Peupert. Rebicek's Thermosäulen	181
H. Kayser. Ueb. neuere Thermosäulen	9
- Messungen an Noë-Rebiček'schen Thermosäulen	181
Ascheson. Thermosaule	134 52
W. H. Preece. Ueber die Wärmewirkung electrischer Ströme. Al. Perinyi. Bestimmungsmethoden der Wärmeemission und Tem-	34
peratur electrischer Leitungen	135
E. Oelschläger. Temperaturerhöhung eines Drahtes beim Durch-	
gang eines starken Stromes	592
J. T. Bottomley. Ueber die permanente Temperatur von Stromes-	
leitern und über die Oberliächenleitung und Emission	51
Sir W. Thomson. Bemerkung hierzu	51
Shelford Bidwell. Ueb. die Beziehung zwischen dem Coëfficienten	
des Thomson-Effects und anderen secundären Eigenschaften der Metalle	58
H. Jahn. Ueber die Gültigkeit des Joule'schen Gesetzes für Elec-	<b></b>
trolvte	49
A. Gockel. Ueb. die Beziehungen der Peltier'schen Wärme sum	010
Nutzeffect galvanischer Elemente	618
äber die thermoelectrischen Erscheinungen.	745
E. Budde. Zur Theorie der thermoelectrischen Kräfte II 25.	564
W. H. Preece. Ueb. die Beziehung zwischen dem Strom und der	503
Helligkeit der Kohlenfäden in Glühlampen	806

### Electrolyse und Polarisation.

•	Seite
F. Richarz. Die Bildung von Ozon, Wasserstoffsuperoxyd und Ueberschwefelsäure bei der Electrolyse verdünnter Schwefel-	•
Heberschwefelsäure bei der Electrolyse verdünnter Schwefel-	
eănro 9.1	183
Edg. F. Smith und W. S. Hoskison. Electrolyse von Molybdan-	100
lösungen	746
Silmonus D. Thomason Dorde Floridate	
Silvanus P. Thompson. Feste Electrolyte	747
E. Reynier. Schutz des Zinks in geöffneten Ketten	747
G. Gore. Ueber einige neue Phanomene der Electrolyse	58
- Ueber ungleichen Leitungswiderstand an Kathoden	54
P. Garbe. Ueber die electrocapillaren Beziehungen	54
A. Bandsept. Mechanik der Electrolyse	55
H. Armstrong. Adresse an die chemische Section der British	
Association in Aberdeen	796
G. Gore. Ueberführungswiderstand in electrolytischen Volta'schen	
Zellen	684
J. Fink. Einfluss des Druckes auf den electr. Leitungswiderstand	004
	401
von Electrolyten	481
vanische Vorgänge am Kernleiter O. Lehmann Electrolyse des festen Jodsilbrrs 24.	345
O. Lehmann. Electrolyse des festen Jodsilbres 24.	1
R. Grätzel. Darstellung der Metalle alkalischer Erden durch Elec-	
trolyse	135
E. Böttcher. Electrochemische Eigenschaften des Nickels	135
A. Bartoli u. G. Papasogli. Electrolyse durch Entladungen der	
Lavdener Retterie mit Kohlenelectroden	188
M. Rosenfeld. Ueber einen neuen Apparat zur volumetrischen	
N. IACTTO I VEC	593
A. Classen und R. Ludwig. Quantitative Analyse durch Elec-	
trolyse	594
D m	594
J. H. Gladstone u. A. Tribe. Ueber die Wirkung des Zink-Kupfer-	001
paares auf organ. Substanzen. X. Ueber Benzylbromid	687
Markin Knieg Deitsker was middel Verland der melgenischen	904
Martin Krieg. Beiträge zum zeitlichen Verlauf der galvanischen	
Polarisation . G. Gore. Einfluss des äusseren Widerstandes auf den inneren Wider-	530
stand galvanischer Ketten	747
stand galvanischer Ketten  Eine besondere Klasse chemisch-electrischer Ströme	747
Arouchkoll. Ueb. die Polarisation von metallischen Capillarröhren	
durch den Durchfluss von Flüssigkeiten bei hohem Druck	<b>6</b> 87
L. Enstein. Accumulatoren	188
E Reynier. Chemische Theorie der Accumulatoren	188
Kalischer. Ueber ein neues secundäres Element	532
F. Brush. Neuerungen in der Herstellung der bei secundären galva-	
nischen Batterien benutzten Platten oder Elemente	533
A. Crova u. P. Garbe. Bestimmung der Registrirung der Ladung	000
der Accumulatoren	672
Gabra Classon on Chetilon Dis electricale Delenctions and	012
Gebr. Glaesener aus Chatillon. Die electrische Beleuchtung und	600
die sphärischen Accumulatoren	688
H. Jahn. Ueb. die von dem electrischen Strom bei der Zersetzung	***
von Electrolyten geleistete Arbeit	<b>52</b> 5
•	

#### Electrodynamik.

5% M M

> 5: # 61:

L. Noack. Schulapparat	SUL	Demonstration der							Wechselwirkung						
galvanischer Ströme .		•								•			•	•	748

#### — xxviii —

H. Linsenbarth. Zur Theorie des Ampère'schen Versuches, wo- nach zwei in derselben Geraden gelegene Elemente desselben Stro- mes sich abstossen	53!
Galvanometer, Dynamometer und Hulfsapparate.	
Franz Daurer. Eine Universalpachytrop  A. Benecke. Ein Rheostat  A. Handl. Tangentenbussole  Krebs. Tangentenscala am Verticalgalvanometer	58! 84! 74! 74!
R. W. Wilson. Ein empfindliches Galvanometer mit messbarem Reductionsfactor	4
mittelst des Galvanometers	5(
instrumenten	5' 5'
H. Mayençon. Thermogalvanoskop	18!
E. Ducretet. Galvanometer mit astatischen Nadeln Hummel. Ueber Strom- und Spannungsmesser J. Carpentier. Versuche einer Construction eines Quecksilbergal-	18! 18!
vanometers	271 27
Bussy. Dämpfungseinrichtung bei Galvanometern J. Blyth. Ueber eine neue Form des Galvanometers L. Maiche. Das Mikrohmmeter G. Lippmann. Ueber ein Quecksilbergalvanometer C. L. R. E. Menges. Neues astatisches Galvanometer A. d'Arsonval. Ueber einige galvanometrische Anordnungen S. Schuckert. Strom- und Spannungsmesser A. Gaiffe. Ueber die Galvanometer mit krummlinigem Rahmen	45 45 47 41 5 5
Aurelio Mauri. Neues Galvanometer.  O. Dittmar. Stromsenkwage  Kopp u. Crompton. Messinstrumente.  M. Bellati. Ueber eine neue Form des Electrodynamometers	•
J. W. Giltay. Ein neues Electrodynamometer	
M. Th. Edelmann. Electrotechnische Apparate. I. Variirbare Ammeter-Zweigleitung. II. Scalenfernrohre.	
O. Dittmar's Ammeter, bezw. Voltmeter. L. Scharnweber. Ampero- und Voltmeter. J. von Kries. Ueber das Federrheonom. Crova und Garbe. Ueber einen Etalon des electrostatischen ftentials.	
G. Gore. Ueber eine einfache Form eines Voltaregulators E. Wartmann. Der compensirte Rheolyseur und der Polyrilyseur	
A. Roiti. Das Electrocalorimeter im Vergleich mit dem Ther meter von Riess	

#### Magnetismus. Drehung der Polarisationsebene. Belte G. Gore. Apparat, um die electromagnetische Rotation von Flüssigkeiten zu zeigen 688 T. Tolver Preston. Ueb. einige electromagnetische Versuche von Faraday und Plücker. 461 - Ueber einige electromagnetische Versuche. II. Verschiedene Ansichten von Faraday, Ampère und Weber . . 540 R. Lamprecht. Ueb. biegsame Stromleiter unter magnetischer Einwirkung 71 G. Lippmann. Gleichgewichtsbedingungen einer Flüssigkeitsschicht unter electromagnetischen Einflüssen . 272 W. Stacheglajeff. Nobili'sche u. Guébhard'sche electrolytische Figuren im magnetischen Felde . F. W. Fischer. Apparat zur Nachweisung des Gesetzes über die Abnahme der magnetischen Kraft mit der Entfernung . . . 672 847 511 C. Wetter. Neuerung an Electromagneten und Magnetkernen. 56 Ricco. Experimentelle Untersuchungen mit meinem neuen Electro-186 Duter. Untersuchungen tiber den Magnetismus Bosanquet. Electromagnete. Magnetische Permeabilität von Stahl und Eisen. Neue Theorie des Magnetismus - Electromagnete. Eisen. Stahl. Neue Theorie des Magnetismus - Electromagnete. IV. Gusseisen, Holzkohleneisen, schmiedbares 138 459 595 801 St. Meunier. Fixirung magnetischer Erscheinungen . 138 L Fossati. Ueber das Verhältniss einiger permanenter Magnete bei Gegenwart ihrer Anker . . . . 186 187 Permanente Magnete 187 V. Strouhal u. C. Barus. Das Wesen der Stahlhärtung vom electrischen Standpunkte aus betrachtet, besonders im Anschluss an das entsprech. Verhalten einiger Silberlegirungen 353 - Ueber die Definition des Stahls auf Grundlage des electrischen Verhaltens des Eisens bei wachsendem Kohlenstoffgehalt . . . 753 Duter. Untersuchungen über den Magnetismus 188 Carl Löscher. Ueber magnetische Folgepunkte . 537 W. H. Schultze. Ueb. die Wechselwirkung zweier zu einander senkrechter magnetischer Vertheilungen . . . . . 643 W. Siemens. Beiträge zur Theorie des Magnetismus . . C.G. Knott. Ueb. übereinander gelagerten Magnetismus von Eisen und Nickel 458 Pacinotti. Ueb. die künstliche Magnetisirung des Magnetits 461 Fixirung magnetischer Erscheinungen . Fr. Křižik. Ueber die Anziehung von Solenoiden auf Eisenkerne 539 G. Kirchhoff. Ueb. d. Formänderung, die ein fester elastischer Körper erfährt, wenn er magnetisch oder diëlectrisch polarisirt wird . 52 - Ueb. einige Anwendungen der Theorie der Formänderung, welche ein Körper erfährt, wenn er magnetisch oder dielectrisch pola-601 Shelford Bidwell. Ueber die Längenänderung von Eisen-, Stahl-689

	Beite
<ul> <li>J. Trowbridge u. Austin L. McRae. Der Einfluss d. Temperatur auf die magnetische Permeabilität von Nickel und Cobalt.</li> <li>W. König. Bestimmung einiger Reibungscoöfficienten und Versuche über den Einfluss der Magnetisirung und Electrisirung auf die Rei-</li> </ul>	748
ther den Eliminas der magnensirung und Electrisirung auf die Rei-	010
bung der Flüssigkeiten	618 539
Th. Gross. Ueb. eine neue Entstehungsweise galvanischer Ströme	000
durch Magnetismus	540
W. H. Perkin. Ueber die magnetische Drehung der Polarisations- ebene von Verbindungen in Besug auf ihre chemische Constitu-	,
tion mit Bemerkungen über die Darstellung und relative Dichtigkeit	9.47
der untersuchten Körper Henri Becquerel. Messung des magnetischen Drehungsvermögens	347
der Kärner in absoluten Einheiten	595
der Körper in absoluten Einheiten	666
de W. B. Brace. Ueb. die magnetische Drehung der Polarisations-	000
ebene und einige besondere Fälle der Refraction 26.	576
A. Cornu. Ueber die Gestalt der Lichtwellenfläche in einem isotropen Mittel, welches sich in einem homogenen magnetischen Felde	0.0
befindet: wahrscheinliche Existenz einer eigenthümlichen Doppel-	070
brechung in einer zu den Kraftlinien senkrechten Richtung P. C. Kaz. Ueber die Reflexion des Lichtes an Magneten	278 275
A. Righi. Ueber eine neue Erklärung des Phänomens von Hall	184
G. F. Fitzgerald. Ueb. die Abhandlung des Hrn. Kundt über die	101
electromagnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes	
durch Eisen, Cobalt und Nickel 25.	136
E. Ketteler. Die optischen Constanten der magnetischen Medien 24.	119
E. v. Fleischl. Die Deformation der Lichtwellenfläche im magne-	1.0
	308
tischen Felde	606
A. Righi. Untersuchungen über das Kerrsche Phänomen	801
Hall. Rotation der äquipotentialen Linien eines electrischen Stromes	
durch magnetische Einwirkungen	455
Fievez. Einfluss des Magnetismus auf die Spectrallinien	752
E. Brücke. Electromagnetische Rotation einer Flüssigkeit	496
M. Raschig 39.	
T. 3 40 .	
Induction.	
C. V. Rove Fine electromagnetische Frecheinung	691
V von Lang Electromagnetische Ernerimente	463
C. V. Boys. Eine electromagnetische Erscheinung	400
Selbstpotentials einer Spirale	279
H. Lamb. Ueb. die Induction electrischer Ströme in cylindrischen	2.0
und sphärischen Leitern	462
A. Oberbeck. Ueb. eine der Resonanz ahnliche Erscheinung bei	
electrischen Schwingungen 26.	245
R. Colley. Ueb. einige neue Methoden zur Beobachtung electrischer	
Schwingungen und einige Anwendungen derselben 26.	432
Entladungen.	
_	
A. Schuster. Ueber die Entladung der Electricität durch	
	74
E. Goldstein. Ueb. electrische Leitung im Vacuum 24.	79
F. Stenger. Beiträge zur Electricitätsleitung der Gase 25.	31

	Seite
Th. Homén. Ueber den electrischen Leitungswiderstand der verdünnten Luft	55
K. Wesendonck. Ueb. das Verhalten der Gasentladungen gegen	
einen glühenden Platinstreifen	81
O	468
Neesen. Versuche mit Geissler'schen Röhren	596
A. M. Worthington. Ueber Prof. Edlund's Theorie, dass das Vacuum ein Electricitätsleiter ist	542
Zomakion. Ueber die Gesetze des Durchgangs der Electricität	748
A. Naccari u. G. Guglielmo. Ueb. die Erwärmung der Electroden m sehr verdünnter Luft	751
G. Guglielmo. Ueber die Erwärmung der Electroden des Induc-	
tionsfunkens in sehr verdünnter Luft	541 190
Ahhé Maze Digruptive Entladmoen der Holtz'schen Maschine	189
Abbé Maze. Disruptive Entladungen der Holtz'schen Maschine. P. Cardani. Ueber die Dauer verzögerter Entladungen	189
- Einfluss der Capacität eines Condensators auf den Querschnitt u.	
	470
die Dauer der Funken Hurion. Ueb. die thermischen Wirkungen der electrischen Funken Eug. Demarçay. Ueb. die Erzeugung von heissen Inductionsfunken	597
und ihre Anwendung in der Spectroskopie	598
und ihre Anwendung in der Spectroskopie	802
sondere der Funken im Wasser	
A. Figuier. Ueb. die chemischen Verbindungen, welche mit Hülfe	804
der Gasketten und des electrischen Effluviums erhalten werden .	139
G. Stillingfleet Johnson. Electrochemische Untersuchungen über Stickstoff	470
H. Rainy. Ein merkwürdiges electrisches Resultat	472
H. Moissan. Wirkung des Inductionsfunkens auf Fluorphosphor A. Destrem. Wirkung des Inductionsfunkens auf Benzol, Toluol	191
und Anilin V. von Lang. Messung der electromotorischen Kraft des electrischen	280
Lichtbogens	145
H. Pellat. Ueber die Mittel zur Untersuchung des Potentials der	* ^ ^
Luft. Electromotorische Kraft bei der Verbrennung	599
J. Elster und H. Geitel. Ueber die unipolare Leitung erhitzter Gase	1
P. Brühl. Ueber verzweigte Blitze 26.	334
E. Edlund. Uebergangswiderstand im galvan. Lichtbogen . 26.	518
E. Edlund. Uebergangswiderstand im galvan. Lichtbogen J. Elster u. H. Geitel. Vorgang in Gewitterwolken 25.	116
- Electricitätsentwickelung bei der Regenbildung 25.	121
H. Kayser. Ueber Blitzphotographien	131
Hoppe 34.	
20pp 01.	
Ohm und Einheiten.	
H. Hertz. Ueber die Dimensionen des magnetischen Pols in ver-	114
schiedenen Maasssystemen	114
zu bestimmen	280
Dämnfung	472
J. B. Baille. Bestimmung des Ohms. Studien der Methode der Dämpfung der Magnete	355

	Beite
F. Himstedt. Eine Bestimmung des Ohms 26.	547
Lord Rayleigh. Ueb. die Methode der Dampfung bei der Bestim-	
mung des Ohms	214
Galvanometers und ihren Einfluss auf die absolute Widerstands-	
	424
H. Wild. Antwort auf einige Bemerkungen des Hrn. F. Kohl-	
rausch	209
René Benoit. Construction von Normaletalons des legalen Ohms.	191
J. R. Benoit. Construction eines Normaletalon des legalen Ohms.	596
Mascart, F. de Nerville, R. Benoit. Bestimmung des Ohms u. seines Werthes in einer Quecksilbersäule	OUR
R. T. Glazebrook. Eine Vergleichung der Normalwiderstandsrollen	805
der British Association mit Quecksilbernormalen von den Herren	
TO 11 1 Ct - 1	806
F. de Nerville. Das Bureau zur Aichung der electrischen	
Widerstände im Ministerium der Posten und Telegraphen in	
Paris	<b>596</b>
K. Strecker. Ueber eine Reproduction der Siemens'schen Queck- silbereinheit	456
L. Lorens. Bestimmung der electrischen Widerstände von Queck-	200
silbersäulen in absolutem electromagnetischen Maasse 25.	1
O. Chwolson. Ueber die Calibrirung der Stöpselrheostaten von	
Siemens und Halske	45
R. T. Glaze brook. Ueb. die Unveränderlichkeit einiger electrischer	472
Widerstände. C. A. Nyström. Electrische Einheit des spec. Widerstandes oder	212
der spec. Leitungsfähigkeit	692
M. Mascart. Ueber das electrochemische Aequivalent des Silbers	58 -
A. Gaiffe. Ueber ein Volt-Etalon	758
Lord Rayleigh und Mrs. Sidgwick. Vorläufige Notiz über die	
Constante der electromagnetischen Drehung des Lichtes in Schwe-	20
felkohlenstoff	56
solute electromotorische Kraft der Clark-Elemente	357
L. Arons. Verdet'sche Constante in absolutem Masse 24.	16
A. Koepsel. Bestimmung der Constante für die electromagnetische	
Drehung der Polarisationsebene des Natriumlichtes in CS, . 26.	45
E. Hospitalier. Electrische Bezeichnungen, Definitionen und	10
Symbole	19
nungen	69
<del></del>	• •
Theorie.	
1 HOVI 10.	
Fitzgerald. Ueb. die dem Aether durch einen variablen Strom mit-	
getheilte Energiemenge	
J. J. Thomson. Ueb. electrische Oscillationen und die durch die	133
Bewegung einer electrisirten Kugel entstehende Bewegung J. H. Poynting. Ueb. die Uebertragung der Energie im electro-	45 ~
magnetischen Felde	181
Rowland. Ueb. die Fortpflanzung einer willkürlichen, electromag-	
netischen Störung in kugelförmigen Lichtquellen und die dyna-	
mische Theorie der Brechung	476
Fr. Tuma. Versuch einer Theorie der Electricität	542
W. C. Röntgen. Versuche über die electromagnetische Wirkung der dielectrischen Polarisation	542
WAS MICEOUNDONION I COMMERCIAL	A-1-

#### XXXIII --

Wronsky. Noch ein Parallelismus einer hydrodynamischen und	Seite
einer electrischen Erscheinung nach Seechi	69 <b>2</b>
schen Grundgesetz der Electrodynamik	140 55
mischer Punktgesetze	567
mischer Punktgesetze	562
Anwendungen der Electricität.	
Fr. Fuchs. Ueb. einige einfache Telephoneinrichtungen	462
R. Lenz. Anwendung des Telephons zu Temperaturmessungen J. W. Giltay. Das Polarisiren telephonischer Empfänger	19 <b>9</b> 59
Van der Ven. Theorie der dynamoelectrischen Maschine und Notiz	08
über das Element von de Lalande und Chaperon	61
F. Miller in Innsbruck. Apparat zur Darstellung der Kraftlinien im magnetischen Felde des Pacinotti'schen Ringes, gleichzeitig magnetelectrische Maschine, construirt von Prof. Dr.	
Pfaundler	188
G. Ferraris. Theoretische und experimentelle Untersuchungen üb.	<b>E 0</b> 0
den secundären Generator von Gaulard und Gibbs G. Stern. Commutatorstellung bei electrodynam. Maschinen . 26. Fr. Fuchs. Telephon nach dem Princip des Fechner'schen Gold-	583 <b>607</b>
blattelectrometers	357
P. H. Ledboer. Gebrauch des Telephons zu electr. Messungen. Vaschy. Ueber die Theorie des Telephons	357 541
0. Chwolson. Apparat zur Demonstration der Wirkung des Blitz-	282
R. Rühlmann. Einfache Bogenlampe für Projectionszwecke	698
W. E. Fein. Electrische Lampen für Demonstrationszwecke S. Walter. Handregulator für electrisches Licht	. <b>694</b> 488
Geschichte.	
A. Riggenbach. Historische Studie über die Entwickelung der	
Grundbegriffe der Wärmefortpflanzung	62 141
K. Lasswitz. Zur Rechtfertigung der kinetischen Atomistik	544
E. Badeletti 32.	
Praktisehes.	
E. H. von Baumhauer. Temperaturregulator	63
Blümcke. Flüssigkeitsthermostaten	419 193
Ein neuer Temperaturregulator	694
L. Knudsen. Thermostat	695
M. Ch. Soret. Temperaturregulator	358 757
H. Schulze-Berge. Verfahren zur Herstellung von Mustern auf	
gläsernen Druckplatten mittelst Flusssäureätzung	65 65
Das Coloriren der Glasphotogramme für den Projectionsapparat . Herstellung von Glasphotogrammen nach Holzschnittillustrationen .	65
0. Lehmann. Krystallisationsmikroskop	283

#### — **XXXIV** —

C4 41 C4 T33 -1 - 21 -	ite
	46
H. Kreussier. Kaikwasser als Spermussigkeit in Zinkgasometern 14	40
W. Hempel. Apparat zur Sauerstoffentwickelung	56
Mittel, um Electrophorebonitplatten wieder in guten Zustand zu	
	40
J. Habermann. Ueb. einige neue chemische Apparate 19	40
Glasversilberung. Nach Böttger	<b>4</b> 0
A. Bartoli. Widerstand von spiegelnden Stahlflächen gegenüber	
	92
r. Allinn. Gaswaschnasche mit doppeit wirkender vorrichtung . 19	94
Leichtflüssige Legirung	84
M. Ch. Soret. Anordnung, um das Ausstromen d. Wassers constant	
	58
Macé de Lépinay. Eine Methode zur Abmessung des inneren Durch-	
messers von Barometerröhren	60
Das Zerschneiden von Glasröhren mit grossem Durchmesser 30	60
· · · · · · · · · · · · · · · ·	60
rantonina and a calcal a calcal a calcal a calcal and a calcal and a calcal	60
Caseinkitt als Ersatz für arabisches Gummi	58
B. Tollens. Ueber Rohrverbindungen	58
M. Hopkins. Drahtapparat für Laboratoriumsgebrauch 79	59
Kitt zum Verstopfen eines Loches oder zur Herstellung einer Ver-	
bindung an einer gusseisernen Röhre	44
H. Emsmann. Universalräderapparat	59
A star when the	
Astrophysik.	
F. F. Transactat Finanthimitate Commence to be seen	"
E. F. Trouvelot. Eigenthümliche Sonnenprotuberanz	4U
	53
W. Huggins. Sonnencorona	55
C. A. Young. Sonnencorons	55
Bücher.	
G. Albrecht. Geschichte der Electricität	62
	79
A. Angot. Traité de Physique élémentaire. 2e édition 4 Annuaire pour l'an 1885, publié par le bureau des longitudes 4	79
A. Bandsept. Les Accumulateurs Electriques et sur la Mécanique	
de l'électrolyse	35
Bericht über die internationale electrische Ausstellung in Wien 1883;	
	63
	38
L. Blum. Lehrbuch der Physik und Mechanik	41
	61
J. Boussinesq. Anwendung des Potentials auf das Studium des	٠-
	80
R. Ferrini. Trattato di fisica elementare ad uso pelle scuole se-	•
	82
	82
J. Geppert. Gasanalyse	39
R. T. Glazebrook u. W. N. Shaw. Practical Physics 4	83
	84
P. Groth. Physikalische Krystallographie	339
P. Groth. Physikalische Krystallographie 6 S. Günther. Einfluss der Himmelskörper auf die Witterungsver-	-00
hältnisse	42
	85

	Selte
Handwörterbuch der Chemie, herausgegeben von Ladenburg.	
13. Lief	644
F. R. Helmert. Die mathematischen und physikalischen Theorien der höheren Geodäsie. II. Theil. Die physikalischen Theorien	140
##	142 143
P. Hoffmann. Zur Mechanik der Meeresströmungen	144
Edm. Hoppe. Geschichte der Electricität	696
G. Kahlbaum. Siedetemperatur und Druck in ihren Wechsel-	•••
beziehungen	484
Al. Naumann. Ueb. die Kahlbaum'sche sogen. spec. Remission	
als Ausdruck der Abhängigkeit der Siedetemperatur vom Luft-	
druck	484
E. Ketteler. Theoretische Optik, gegründet auf das Bessel-Sell-	
meier'sche Princip, zugleich mit den experimentellen Belegen .	768
G. Krebs. Die Physik im Dienste der Wissenschaft J. Luvini. Sept études sur 1) L'état sphéroidal; 2) Les explosions	285
des machines à vaneur. 3) Les trombes. 4) Le grêle: 5) L'élec-	
des machines à vapeur; 3) Les trombes; 4) La grêle; 5) L'électricité atmosphérique; 6) La réfraction latérele; 7) L'adhésion	
entre les liquides et les solides; en double original, français et	
italien	485
Mallard u. Le Chatelier. Recherches expérimentales et théorique	
sur la combustion des mélanges gazeux explosives	361
Maximilian Marie. Histoire des Sciences Mathématiques et Phy-	
siques. Tome VI. De Newton à Euler	<b>64</b> 0
O Lehmann. Physikalische Technik. Anleitung zur Selbstanferti-	
gung physikalischer Apparate	806
E. Mathieu. Théorie du potentiel	362 144
F. Neumann. Vorlesungen über theoretische Optik	364
W.Ostwald. Lehrbuch der allgemeinen Chemie in zwei Bänden.	001
I. Band	485
P. Pellat. Cours de physique	486
E Reynier. Les Accumulateurs Électriques; étudiés au point de	
vue industriel	135
F. Rosenberger. Ueb. die Genesis wissenschaftlicher Entdeckungen	
und Erfindungen	<b>366</b>
J. Schlesinger. Substantielle Wesenheit des Raumes und der	900
Kraft	366 366
- Die mechanischen, electrostatischen und electromagnetischen ab-	900
soluten Maasse. Deutsch von R. v. Reichenbach	642
Sir William Siemens. Erhaltung der Sonnenenergie	366
L. Sohncke. Ueber den Ursprung der Gewitterelectricität	640
- Der Ursprung der Gewitterelectricität und der gewöhnlichen Elec-	
tricität der Atmosphäre	640
Alexander Supan. Grundzüge der physischen Erdkunde	487
P. G. Tait. Properties of matter	641
- Die Wärme	66 145
A. Terquem. Die römische Wissenschaft zur Zeit des Augustus.	642
P. Uppenborn. Internationales electrisches Maasssystem	144
E. Verdet. Vorlesungen über die Wellentheorie des Lichtes.	145
Karl von Vierordt. Physikalische und physiologische Unter-	
suchungen. Die Schall- und Tonstärke und das Schallleitungs-	
vermögen der Körper	<b>75</b> 9
H. W. Vogel. Die Photographie farbiger Gegenstände in den rich-	
tigen Tonverhältnissen	642
A von Waltenhofen. Die internationalen absoluten Maasse	642
c*	

F. J. Wersho	ven. Natu	rwissensch	aftlick	ı-te	ch	nise	ches	W	Tör	terl	one	h.
I. Theil. Eng	glisch-Deuts	ch										
J. Weyrauch	. Das Prin	cip von de	er Er	ha	tu	ng	der	E	er	gie	80	it
Robert Ma	yer. Zur (	<b>Drientirung</b>										
- Aufgaben z	sur Theorie	elastischer	Korr	er	à					ď.		3
					C)	m '	var	net	oc	n i	jus	$^{ m ct}$
Aug. Wijkan	tain Inli	W III I IIy	- 4L )-	E.	C.	1.			IT			
Armin Witts	tein. Juli	us Klapr	oth's	Er	fin	du	ng c	es !	Kor	npa	255	es
Armin Witts W. C. Wittwo	tein. Juli er. Grundzi	us Klapr ige der Me	oth's olecula	Er	fin hy	du	u.	der	Kor	npa	255	28
Armin Witts W. C. Wittwo tischen Chen	stein. Juli er. Grundzi nie	us Klapr ige der Me	oth's olecula	Er	fin hy	du sik	u.	der	ma	npa	em:	a-
Armin Witts W. C. Wittwo tischen Chen E. Wohlwill.	stein. Juli er. Grundzi nie Die Entde	us Klapr ige der Me ckung des	oth's olecula Beha	Er arp	fin hy ng	sik sge	u.	der es	ma	npa	em	a-
Armin Witts W. C. Wittwo	stein. Juli er. Grundzi nie Die Entde ard, Mathe	us Klapr ige der Me ckung des matical Ph	oth's olecula Beha ysics	Er arp	fin hy ng	sik sge	u. setz	der es	ma	npa	em	a-

..........



ZU DEN

# ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND IX.

1. E. Mulder. Ueber ein Ozonometer mit Effluvium und über die Geschwindigkeit der Zersetzung des Ozons (Rec. des Trav. Chim. des Pays-Bas 3, p. 137

Um den Gang der Zersetzung des Ozons, der Bildung desselben etc. zu verfolgen, benutzt der Verf. den beistehenden, auch sonst zu ähnlichen Zwecken brauchbaren Apparat.

A ist ein Luftmanometer, als Flüssigkeit dient Schwefelsäure (1/8 Vol. Wasser, 1 Vol. Schwefelsäure), durch n und l wird der Sauerstoff eingeführt, die Ansätze werden dann zugeschmolzen, in e wird, um den Effluve hindurchzusenden, verdünnte Schwefelsäure gegossen und das Gefäss B aussen mit einem feuchten Tuch, um das Platinblech gelegt ist, umwickelt. Das ganze wird dann in ein Wasserbad gehängt. Zunächst wurde der Sauerstoff ozonisirt, der Druck abgelesen, das Ganze auf 50° während einer Stunde erhitzt, dann wieder bis zum nächsten Tag abkühlen gelassen und so fortgefahren. Es zeigt sich, dass dann erst nach ca. 21 Tagen wieder der ursprüngliche Stand erreicht wird.

Aus den in der Abhandlung mitgetheilten Zahlen würde folgen, dass die Schnelligkeit der Umwandlung des Ozons in gewöhnlichen Sauer-

stoff caeteris paribus der Gesammtmenge vorhandenen Ozons Proportional ist. Weitere Mittheilungen sollen folgen.

E. W.

2. G. Lunge. Ueber das Volumgewicht des normalen Schwefelsäurehydrates (Chem. Ber. 17, p. 1748-51. 1884).

Der Verf. hält Mendelejeff gegenüber seine frühere Zahl 1,8384 als der Wahrheit bis auf ein ± 0,0001 nahekommend aufrecht.

E. W.

- 3. R. Brix. Ueber den Austausch von Chlor, Brom und Jod zwischen organischen und anorganischen Verbindungen (Lieb. Ann. 225, p. 146—170. 1884).
- 4. B. Köhnlein. Dasselbe (ibid. p. 171-195).

Der erste der beiden Verf. hat Methyljodid, Isobutylchlorid, Benzylchlorid und Monochloressigäther, der letztere die Haloidverbindungen des normalen Propyls verwandt und dieselben mit den verschiedensten Haloidverbindungen der Metalle theils bei gewöhnlicher Temperatur stehen lassen, theils in einem Kolben mit Rückflusskühler oder einem zugeschmolzenen Rohr erhitzt. Die Einzelresultate können wir nicht aufführen; im allgemeinen ergab sich:

Chlor wird vor Brom und Jod, Brom vor Jod bevorzugt von K, Mg, Ca, Sr, Ba, Al, Mn, Co; doch können Sr, Ba und Co unter Umständen auch eine geringe Umsetzung im entgegengesetzten Sinne geben.

Schwankend verhalten sich Zn, Cd, Tl, Bi, Fe, Ni, von welchen die Salze der vier ersten leicht weitergehende Zersetzungen der organischen Substanz erzeugen, während die beiden letzten Fe, Ni träge im Umsatz erscheinen.

Jod bevorzugen vor Brom und Chlor, Brom vor Chlor Cu, Ag, Hg, Sn, Pb, As, Sb.

Kein Umsatz war zu erzielen mit den Verbindungen von P und Ti.

Im allgemeinen gilt:

Die schwer reducirbaren leichten Metalle bevorzugen durchweg das Chlor, so die Metalle der Alkalien, der alkalischen Erden und das Aluminium; ihre Chloride setzen sich also mit organischen Bromiden nicht um, wohl aber ihre Jodide mit organischen Chloriden und Bromiden.

Die leicht reducirbaren Schwermetalle ziehen meistens das Jod vor, verhalten sich also umgekehrt. Auch von den

oben als schwankend angegebenen scheinen Zn, Cd und Tl leichter ihr Chlor gegen das Jod einer organischen Substanz als umgekehrt Jod gegen das Chlor derselben auszutauschen.

Die Versuche mit Wismuth wurden ausschliesslich bei Gegenwart von Alkohol angestellt und lieferten verwickelte Zersetzungen, sodass über dieses Element eine sichere Angabe nicht zu machen ist.

Von Schwermetallen ziehen nur zwei, Mn und Co, entschieden das Chlor vor, Fe und Ni geben Umsetzungen im einen wie im anderen Sinne, jedoch nur schwierig und träge. Diese vier Metalle haben alle ziemlich kleine Atomgewichte.

E. W.

5. A. G. Page. Ueber anorganische Chloride als Chloriberträger (Lieb. Ann. 225, p. 196—211. 1884).

Der Verf. hat verschiedene organische Verbindungen, besonders solche, welche von Chlor allein schwierig angegriffen werden, bei Gegenwart anorganischer Chloride mit Chlorgas behandelt. Während die meisten der untersuchten Chloride, wie CuCl<sub>2</sub>, TiCl<sub>4</sub>, SnCl<sub>4</sub>, PbCl<sub>2</sub>, PbCl<sub>3</sub>, AsCl<sub>3</sub>, S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, Cr.Cl., MnCl., CoCl., NiCl., sich unwirksam zeigten, erwiesen sich Eisenchlorid, Fe<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub>, und Thalliumchlorür, TlCl, als ebenso ausgezeichnete und noch bequemere Chlorüberträger als das Molybdänpentachlorid, MoCls. Bei Gegenwart von wasserfreiem Eisenchlorid wurde z. B. das sonst schwer zu chlorirende Nitrobenzol leicht in Tetrachlormononitrobenzol, CtHCl,NO, und bei weiterer Einwirkung in der Wärme in Perchlorbenzol, C<sub>6</sub>Cl<sub>6</sub>, verwandelt. Die als Ueberträger wirkenden Chloride erleiden dabei selbst keine Veränderung. Steigerung ihrer Quantität erhöht zwar die Wirkung, jedoch durchaus nicht proportional ihrer Menge. Enthielten 100 Theile Nitrobenzol p Theile  $\text{Fe}_2\text{Cl}_6$ , so war die Menge x substituirten Chlors in Procenten der Reactionsmasse:

 p
 0,76
 2,40
 6,93
 25,53

 x
 13,46
 29,88
 39,43
 47,57.

E. W.

6. Rowland. Ueber Maassstäbe (Nat. 30, p. 596. 1884).

Der Verf. will auf einer Metallplatte etwa n Striche auf einer bestimmten Länge ausführen. Bestimmt man dann mit

Licht von bekannter Wellenlänge die Ablenkung, wenn die Platte als Gitter dient, so kann man den Abstand  $\gamma$  zweier Striche berechnen und so den Gesammtabstand finden. Hieraus erhält man die n Strichen entsprechende Länge, ohne den Ausdehnungscoëfficienten der Platte zu kennen.

E. W.

7. W. H. Preece. Die Beziehung zwischen dem "Watt" und der "Pferdekraft" (Chem. News 50, p. 167-168. 1884).

Ein Watt ist die Arbeit, die von einem Strom gleich 1 Ampère in einem Leiter von 1 Ohm Widerstand geleistet wird. 746 Watts sind eine Pferdekraft. E. W.

8. J. Thomson. Ueber das Gesetz der Trägheit, das Princip der Chronometrie und die Principien von absoluter Ruhe und absoluter Rotation (Proc. of the Roy. Soc. of Edinburgh, Session 1883—84, 12, No. 116, p. 568—578).

Innerhalb eines Jahres der dritte oder vierte Versuch gegen die herkömmliche Galilei-Newton'sche Formulirung des Trägheitsgesetzes. Die vorgeschlagene Neuformulirung sucht die in der Voraussetzung eines absoluten Raumes gelegene übersinnliche Existenzhypothese zu vermeiden und dadurch einen dunkeln Punkt aufzuklären, der mit Recht schon von anderen dem üblichen Ausspruche des Gesetzes vorgeworfen worden ist. Beiläufig bringt Thomson in Vorschlag eine Verschmelzung des Beharrungsgesetzes mit dem Gesetze von der Proportionalität der Kraft und ihrer Wirkung; und eben diese Verschmelzung, nicht aber das blosse Gesetz vom Beharren der Bewegung sich selbst überlassener Punkte, bezeichnet er als "Trägheitsgesetz". Das Beharrungsgesetz würde nach Thomson wie folgt auszusprechen sein: Für eine Gruppe sich selbst überlassener Punkte ist kinematisch möglich nicht nur eines, sondern unendlich viele Coordinatensysteme, in Bezug worauf jene geradlinig fortschreiten; und kinematisch möglich eine Zeitscala, in Bezug worauf sie in diesen ihren geradlinigen Bahnen gleichförmig bewegt sind. Eines jener Coordinatensysteme ausfindig zu machen, wenn die Punktgruppe isolirt gegeben ist, dies Problem ist nach einer mündlichen Bemerkung von Tait durch Quaternionen zu lösen. Angeschlossen finden sich allgemeine Betrachtungen über Ruhe, Bewegung und Zeitmessung. In vielen Punkten trifft der Aufsatz zusammen mit einer Arbeit des Ref. (vgl. Beibl. 8, p. 744. 1884), es fehlt aber u. a. eine prägnante Nomenclatur für das dynamische Raumsystem und Zeitmaass, welche Ref. für gut gehalten hat "Inertialsystem" und "Inertialzeitmaass" zu nennen.

9. E. Padova. Ueber die Rotation eines schweren Umdrehungskörpers um einen Punkt seiner Symmetrieaxe (Atti R. Acc. Torino 19, p. 753—762. 1884).

Der Verf. liefert einen einfachen Beweis des in den hinterlassenen Papieren Jacobi's ausgesprochenen Theorems, dass die Rotation eines schweren Umdrehungskörpers um einen Punkt der Figuraxe ersetzt werden kann durch die relative Bewegung zweier, äusseren Kräften nicht unterworfenen, Körper, welche sich um denselben Punkt drehen, die nämliche invariable Ebene und die nämliche mittlere Oscillationsbewegung besitzen. W. H.

10. W. Thomson. Ueber ein gyrostatisches Model des magnetischen Compasses (Nat. 30, p. 524-526. 1884).

Der Verf. bespricht einige Instrumente, über welche er bereits früher der British Association zu Southport berichtet hat. Dieselben dienen zum Bestimmen der Grösse der Erdrotation, indem sie die Schwierigkeiten, welche in der Regel bei der Ausführung des Foucault'schen Versuches erwachsen, umgehen. Es sind die gyrostatische Wage, das gyrostatische Modell der Inclinationsnadel und dasjenige des magnetischen Compasses.

W. H.

11. A. Sokoloff. Einige Worte betreffend Hrn. Bardsky's Aufsatz: "Ueber den Charakter der Molecularattraction" (J. d. russ. chem.-phys. Ges. 16 (2), p. 248—253. 1884).

Gegen die Bestrebungen von Bardsky (Beibl. 8, p. 432) die Unabhängigkeit der Molecularkräfte von der Temperatur ganz allgemein zu begründen (obwohl die Erfahrung dagegen

spricht), weist der Verf. nach, dass die angeblichen Beweise einerseits auf einer Art von circulus vitiosus beruhen andererseits auf der Annahme, dass die Molecularkräfte sich immer auf einen constanten und normalen Oberflächendruck zurückführen lassen. Diese Annahme ist bei festen, insbesondere bei krystallinischen Körpern, nicht haltbar. Fü Flüssigkeiten und Gase wird sie zwar von Laplace (Theorie der Capillarität) und von van der Waals eingeführt, ha aber auch hier keine unbedingte Gültigkeit. Vom Stand punkte der kinetischen Theorie aus ist diese Hypothese nur dani zulässig, wenn 1) die Anzahl der Molecüle in dem Laplace' schen Anziehungssphärchen sehr gross ist, und deren Ver theilung stets gleichförmig bleibt, und wenn 2) die Gesammt dauer der Molecularstösse nicht zu beträchtlich ist. erste Bedingung wird bei Flüssigkeiten und bei nicht zu seh: verdünnten Gasen erfüllt. Die zweite wird bei Flüssigkeiter nicht strenge gelten; dadurch erklären sich die Abweichunger von dem van der Waals'schen Gesetz, wie dies bereits von Clausius hervorgehoben ist. A. St.

 S. Cappa. Ueber die rotirende Bewegung einer Flüssig keitsmasse um eine Axe (Atti R. Acc. Torino 19, p. 631—639 1884).

Es besitze eine flüssige Masse eine solche Drehbewegunş um eine Axe, dass die Punkte irgend einer Contour, welch ihr Centrum auf der Axe hat, während eines Augenblickedieselbe Winkelgeschwindigkeit inne haben, so jedoch, das die letztere mit der Zeit veränderlich und von Contour zu Contour verschieden ist. Dann gelten folgende Sätze:

Ist die Axe eine Verticale und die Flüssigkeitsmasse de Schwere, sowie einer Tangentialkraft unterworfen, so kan die Winkelgeschwindigkeit keine Function der Variablen eines Punktes parallel der Richtung der Schwere sein, und es sind folglich die Cylinderflächen um die Rotationsaxe al Axe, Flächen gleicher Geschwindigkeit. Die Kraft f, welchder Differenz zwischen der Tangentialkraft  $\varphi$ , bezogen au die Einheit der Masse, und der Tangentialbeschleunigung  $r.d\omega/dt$  gleich ist, kann nur dem reciproken Radiusvecto

r proportional sein. Die Gleichgewichtsflächen können nur dann Umdrehungsflächen mit der Rotationsaxe als Umdrehungsaxe sein, wenn die tangentiale Beschleunigung gleich ist der auf die Masseneinheit reducirten tangential einwirkenden Kraft.

W. H.

### 13. Rauchringe (La Nature 12, p. 319 - 320. 1884).

Es werden die verschiedenen Gelegenheiten, bei denen man Rauchringe beobachten kann, aufgezählt und ein Apparat beschrieben, der dieses Phänomen in bequemer Weise erzeugt. In einer Flasche, die nahe an ihrem Boden mit einem Ausflusshahn versehen ist, reicht durch den fest schliessenden Kork eine Glas- oder Metallröhre, deren oberes Ende in das Centrum einer Flamme taucht.

Wenn das in der Flasche enthaltene Wasser aussliesst, saugt es aus der Flamme Rauch, der dann in Ringform die Röhre verlässt. Ist jedoch der Rauch schwer, so sammelt er sich bald in Wulstform um die untere Mündung der Röhre an.

14. H. Tomlinson. Ueber den Einfluss von Zug und Gestaltsänderung (stress and strain) auf die physikalischen Eigenschaften der Materie. I. Theil. Elasticitäts-Moduln. Fortsetzung. Beziehungen zwischen den Elasticitatsmoduln, der Wärmecapacität und anderen physikalischen Constanten. (Proc. Roy. Soc. 37, p. 107—113. 1884).

Die gut ausgeglühten Drähte wurden um einen stählernen Stab aufgewickelt und, nachdem der Stab entfernt war, in eine dünne Kupferumhüllung gesteckt, die zugleich ein Thermometer aufnehmen konnte, und diese ganze Vorrichtung in einem Luftbade theils auf ca. 60°, theils auf ca. 100° erhitzt und durch Eintauchen in ein Calorimeter die Wärmecapacität der eingeschlossenen Drähte in bekannter Weise bestimmt.

Ist e Young's Modulus und  $\alpha$  der mittlere Abstand der Centra zweier benachbarter Molecüle, so ist, schon nach Wertheim,  $e\alpha^7$  nahezu constant. Ist A die Masse eines Atomes,  $\Delta$  die Dichte,  $C_m$  die Wärmecapacität der Einheit

der Masse,  $C_v$  diejenige der Einheit des Volumens, so ergeben sich die Relationen:

$$C_m \times A$$
 ist constant;  $C_v = \Delta \cdot C_m$ ;  $e \times \alpha^7$  ist constant;  $\alpha \propto \left(\frac{A}{\Delta}\right)^{\frac{1}{3}}$ ; also:  $\frac{e}{C_v^{\frac{7}{3}}}$  ist constant;

d. h. die dritte Potenz von Young's Modulus ist proportional der siebenten Potenz der Wärmecapacität für die Einheit des Volumens. Diese Relation bestätigte sich nicht nur für ein Metall, sondern auch für alle diejenigen, für welche die Werthe von e und  $C_v$  sonst bestimmt sind. Sie scheint auch noch zu gelten, wenn für e der Volumelasticitätsmodul  $e_v$  in g-cm eingesetzt wird, also  $e_v/C_v^{\frac{7}{3}}$  ist constant, wobei für gewöhnliche Temperatur die Relation zu bestehen scheint:  $e_v = 2071 \times 10^6 \cdot C_v^{\frac{7}{3}}$ 

Wenn man die wahre Wärmecapacität eines festen Körpers von der ganzen Wärmecapacität abzieht, erhält man den von der Temperatur abhängigen Theil als "die veränderliche Wärmecapacität", und es wird in einer Tabelle gezeigt, dass das Zuwachsverhältniss für die Einheit der Wärmeausdehnbarkeit für 0° und überhaupt für jede Temperatur gleich ist dem Zuwachse für die Einheit der veränderlichen Wärme-Man kann also demnach aus dem Zuwachsverhältnisse der veränderlichen Wärmecapacität die Ausdehnbarkeit für jede Temperatur zwischen zwei Grenzen bestimmen, wenn nur der mittlere Ausdehnungscoëfficient zwischen diesen Grenzen bekannt ist. Es soll ferner die Wärmecapacităt für die Einheit der Masse beinahe 21/2 mal so gross sein als wahre Capacität und nur 2/5 der ganzen einem Metalle mittheilbaren Wärmeenergie zur Temperaturerhöhung und 3/s zu innerer und äusserer Arbeit verwandt werden.

Nach R. Pictet ist die Amplitude der Schwingungen der Molecüle um ihre Gleichgewichtslage der Temperatur proportional, und er hat für die Metalle die Formel aufgestellt:

$$T \times \beta \times \alpha$$
 ist constant,

worin T den Schmelzpunkt vom absoluten Nullpunkt an gerechnet,  $\beta$  den linearen Ausdehnungscoöfficienten angibt und  $\alpha$  proportional dem mittleren Abstand der Centra zweier be-

machbarter Molecüle ist. Aus dieser Relation und den oben mitgetheilten kann dann abgeleitet werden:

$$\frac{T \times \beta}{C_a \frac{1}{2}}$$
 ist constant;  $\frac{T \times \beta}{e_a \frac{1}{2}}$  ist constant.

Die erstere Relation galt für zehn von zwölf untersuchten Metallen, während für Wismuth und Antimon sich nur die Hälfte des bei den anderen Metallen beobachteten Resultates ergab. Demnach kann für die meisten Metalle der Schmelzpunkt aus der Formel berechnet werden:

$$T = 0.02253 \times \frac{C_v^{\frac{1}{3}}}{\beta}.$$

Die zweite Relation wurde als ziemlich genau erfunden.

Э.

15. A. Elsass. Ueber einen neuen Fadenschwingungsapparat (Z.-S. f. Instrumentenk. 4, p. 333—338. 1884).

Die Beschreibung dieses Apparates und der damit anzustellenden Vorlesungsversuche hat der Verf. auch in der Abhandlung: "Zur Theorie der erzwungenen Schwingungen gespannter Saiten" (Wied. Ann. 23, p. 173. 1884) gegeben.

O

 Tresca. Ueber die Gestaltänderungen eines Cylinders beim Pressen zwischen zwei Ebenen (C. R. 99, p. 104—110. 1884).

Wenn ein gerader Kreiscylinder zwischen zwei ebenen Platten, welche die Grundflächen berühren, zusammengepresst wird, so haften die Theilchen der Grundflächen ohne seitliche Verschiebung an den Platten, sobald letztere weder sehr glatt, noch mit glatten Parallelfurchen gestreift sind. Der Cylinder formt sich um in einen anderen von grösserem Durchmesser und kleinerer Höhe, aber von gleichem Volumen. Alle Verschiebungen finden in Meridianebenen statt. Die Figur Beibl. 8, p. 176, welche für die Pressung eines Parallelepipedums gilt, zeigt auch die Deformationen eines Cylinderlängsschnitts, wenn folgende Aenderungen angebracht werden. O sei der Mittelpunkt des Cylinders, O Y seine Axe, ONMQ der vierte Theil eines Längsschnittes. Dieses Rechteck wird in das Rechteck Onpq umgeformt. Beide Rechtecke sind

nicht mehr gleich, sondern wegen der Volumengleichheit der Cylinder besteht zwischen ihren Dimensionen (wenn mandiese wie auf S. 176 bezeichnet) die Gleichung  $A^2H = a^2h$ . Die hyperbolischen Linien im Flächenstück gnmt sindnicht mehr gleichseitige Hyperboln, sondern haben dieseleichung  $x^2y = \text{const.}$  Die logarithmische Linie tp ist gegeben durch log nat  $(h/g) = (a^2 - x^2)/A^2$ . Schliesslich werderstanten Horizontallinien entstanden sind, nicht mehr insäquidistanten Punkten getroffen.

Schon im Jahre 1865 hatte der Verf. einige Cylinde durch Pressung umgeformt. Die noch vorhandenen Proberswelche in einer folgenden Mittheilung abgebildet werdesollen, zeigen auf dem Meridianschnitt die construirten Fornänderungen. Doch sind die Winkel, welche die Horizontallinien mit ihren logarithmischen Verlängerungen bilden, so abgestumpft, dass beide Arten Linien continuirlich in einarder übergehen.

Dagegen gelang es dem Verf. nicht, ein Parallelepipedu zwischen zwei festen Wänden zusammenzupressen und düe Uebereinstimmung seiner Umformung mit der Construction (Beibl. 8, p. 175—177) nachzuweisen. Lck.

## 17. Tresca. Ueber das Härten und die Aenderung der Elasticitätsgrenze (C.R. 99, p. 351-355. 1884).

Durch Biegen von Prismen aus Kalkstein und Schiefer bestimmte der Verf. ihren Elasticitätscoëfficienten und ihre relative Festigkeit. Ordnet man die untersuchten vier Sorten nach zunehmendem Werth der beiden Coëfficienten, so erhält man beide mal dieselbe Reihenfolge. Zwischen den Werthen beider Coëfficienten besteht aber keine Proportionalität.

Die Biegung war bis zum Bruch stets proportional der Belastung. Daraus schliesst der Verf., dass der Elasticitätscoëfficient der spröden Materialien bis zum Bruch constant bleibt, während die hämmerbaren ihre Elasticitätsgrenze eher erreichen. Dem Zustand der spröden Materialien kann der der Metalle dadurch angenähert werden, dass letztere durch eine Kraft, welche die Elasticitätsgrenze überschreitet, eine bleibende Deformation erhalten. Hierbei erweitert sich die Elasticitätsgrenze bis zu jener Kraft und kann, wie der Verf. früher (C. R. 13. Nov. 1871) gezeigt hat, auf diese Weise selbst bis in die Nähe des Bruchgewichts getrieben werden. Gleichzeitig aber erleiden die Metalle eine Härtung, welche sie spröder macht, sodass die künstliche Erweiterung der Elasticitätsgrenze für Baumaterialien eher schädlich als nützlich wäre.

Nach dem Verf. besteht die Härtung (durch Kaltschmieden) in einer Aenderung des molecularen Zustandes, hervorgerufen durch Kräfte, welche die Elasticitätsgrenze überschreiten. Durch Ausglühen wird diese Aenderung wieder beseitigt. Als Maass der Härtung von Metallen könnte ihre Elasticitätsgrenze dienen.

 G. J. Michaëlis. Ueber die Theorie der elastischen Nachwirkung (Versl. en Mededeel. der Kon. Ak. van Wetensch. (2) 20, p. 300—374. 1884).

Nach Wilh. Weber ist die Drehung der Moleküle um ihre Schwerpunkte die Ursache der elastischen Nachwirkung. Um diese Ansicht mathematisch zu entwickeln, müssen in der molecularen Theorie der Elasticität nicht nur die Kräfte. sondern auch die Drehungsmomente berücksichtigt werden. Das Gleichgewicht eines Systems beliebig gestalteter, gleicher, starrer Molecüle, deren Schwerpunkte im natürlichen Zustande gleichförmig angeordnet sind, ist von Warburg (Wied. Ann. 4, p. 222. 1878) untersucht worden. Er berechnete die zu den Schwerpunkten relativen Gleichgewichtslagen und die Spannungen, bei gegebener Deformation. Um diese Theorie besser mit der Erfahrung in Einklang zu bringen, ist zunächst vorausgesetzt, dass die zwischen den Punkten zweier Molecüle wirkenden Kräfte verschiedene Functionen ihrer Entfernung sein können, die verschiedene beliebige Constanten enthalten. Die Formänderungen magnetisirter Körper finden dann auch ihre Erklärung in der Theorie. Weiter ist angenommen, dass im natürlichen Zustande an jeder Stelle nicht alle Axenrichtungen der Molecüle in gleicher Weise vertreten sind,

sondern dass diese Richtungen sich stetig mit dem Orte ändern. In einer Wirkungssphäre sind die Molecüle als parallel betrachtet, in einem Volumelement, dass eine grosse Zahl solcher Sphären enthält, sind alle Richtungen gleichmässig vertheilt. Noch ist die Annahme gemacht, dass ein isotroper Körper stets aus anisotropen Theilen zusammengesetzt ist. Die gleichgerichteten Molecüle in einer Wirkungssphäre üben ja nicht in allen Richtungen die nämlichen Kräfte auf einander aus, deshalb wird die Anordnung auch nicht nach allen Richtungen dieselbe sein. Werden die Molecüle ein wenig gedreht, so entstehen ihrer ungleichförmigen Anordnung wegen Drehungsmomente, welche dieselben in die früheren Lagen zurückzuführen bestrebt sind. Das Kräftepaar, das auf ein Molecul wirkt, wird aus dem Potential aller Molecule auf das betrachtete abgeleitet. Diese Function ist bei verschiedenen Voraussetzungen über den Bau und die Anordnung der Theilchen in eine Wirkungssphäre untersucht. Eine unendlich kleine Deformation des Körpers ergibt auf jedes Molecül ein Drehungsmoment, welches der Grösse der Deformation proportional ist, und ein zurückführendes Moment. - Die Druckcomponenten auf die Seitenflächen eines kleinen Cubus im Inneren des Körpers werden bei gegebener Einstellung der Molecule aus dem Potential aller in diesem Cubus wirkenden Kräfte berechnet. Function hat nämlich die Eigenschaft, dass ihre Variation bei einer virtuellen Verschiebung der Molecüle die Arbeit darstellt, welche geleistet wird. Denkt man sich die Molecüle ein wenig dergestalt verschoben, dass ihre Richtungen sich nicht ändern, so verschwindet die Arbeit der Drehungsmomente, und können also die Spannungen bei gegebenen Richtungen gefunden werden. Die Spannungen für den Fall. dass die Molecüle nach einer bekannten Deformation des Körpers in den neuen Gleichgewichtslagen ruhen, sind verglichen mit den Spannungen für den Fall, dass die Molecüle noch nicht aus ihren natürlichen Richtungen herausgedreht sind. Aus dem Unterschied dieser Werthe wird die Intensität der Nachwirkung bei constanter Deformation erhalten. Bei der Annahme einer isotropen Anordnung in einer Wirkungssphäre würde die Intensität der Nachwirkung unabängig sein von der Grösse der Verschiebungen, und die solecule wurden nach Aufhebung der äusseren Kräfte in hren neuen Richtungen verharren. Diese Voraussetzung ist unächst ausführlich untersucht beim St. Venant'schen 'roblem, und es sind Resultate erhalten (wie auch schon Varburg gefunden hat), die qualitativ mit den Beobachungen von Braun übereinstimmen. Bei der Annahme iner ungleichförmigen Anordnung in einer Wirkungssphäre tellt sich die Nachwirkung als der Deformation proporional heraus, und nach Aufhebung derselben werden die solecüle in die früheren Richtungen zurückgedreht. Ausdehnung und die Torsion eines Cylinders ist untersucht inter der Hypothese, dass die Molecüle in einer Wirkungssphäre symmetrisch um eine Axe gelagert sind. Dann nehmen die Drehungsmomente eine sehr einfache Form an. Um den langsamen Verlauf der elastischen Nachwirkung zu erklären, ist ein Widerstand eingeführt, welcher der Winkelgeschwindigkeit proportional ist, und eine Formel erhalten, welche mit einer empirischen Formel von Neesen übereinstimmt (Pogg. Ann. 153, p. 498. 1874). Die permanenten Richtungsänderungen der Molecüle werden aus einer Hypothese abgeleitet, welche Chwolson zur Erklärung des permanenten Magnetismus im Stahle aufstellte. Chwolson machte die Annahme, dass die Kohlenmolecule der freien Drehung der Eisenmolecüle hinderlich sind, und dass demzufolge das Drehungsmoment eine gewisse Grösse haben muss. um eine Drehung hervorzubringen. Letztere Annahme ist hier im allgemeinen gemacht zur Berechnung der permanenten Richtungsänderungen der Molecüle, und gezeigt, dass die Resultate mit den Beobachtungen G. Wiedemann's (Wied. Ann. 6, p. 490. 1879) stimmen. — Endlich wird der Einfluss der elastischen Nachwirkung auf die Dämpfung der elastischen Schwingungen besprochen.

Der Verfasser hat für eine Reihe von Aminbasen die Kryohydrate und die eventuell auftretenden Subkryohydrate

F. Guthrie. Ueber Salzlösungen und gebundenes Wasser (Phil. Mag. (5) 18, p. 22—35 u. 105—120. 1884).

untersucht. Letzteres sind Verbindungen von Salz und Wasser von geringerem Wassergehalt als die gewöhnlich sich bildenden Kryohydrate selbst; t und  $\tau$  bezeichnen die Temperaturen der Bildung des Kryohydrates und Subkryohydrates, p und  $\sigma$  die Procentgehalte an Substanz in der Lösung.

Su	bs	tai	ız			t ·	τ	p	π
Aethylamin						-13,9	-8	20,64	32.4
•							-	,	
Diathylamin						-11.0	- 9,9	22,5	23
<b>Tri</b> äthylamin						3,8	-3,5	19,15	20
<b>Anil</b> inchlorid						-10,5	-	31.86	_
<b>Anilinnit</b> rat						-2.2		10,61	_
Anilinsulfat						-0.9		4,83	_
Anilinoxalat						- 0,4		0,14	-
<b>Anilinsa</b> licyla	t				•	- 0,06	_	0,24	_
Anilinpyroga	lla	t				- 4.6	-	23,98	

Bei den Körpern, die Subkryohydrate bilden, kann je nach Umständen bei derselben Temperatur bei drei Concentrationen eine Ausscheidung eintreten. Die Curve, welche die Abhängigkeit der Ausscheidungstemperatur von dem Procentgehalt darstellt, sinkt nämlich erst, steigt dann wieder an, um dann wieder zu sinken.

Das Kryohydrat fasst Guthrie als eine eutektische Legirung, s. w. u. p. 24, auf, das Subkryohydrat als chemische Verbindung, das auch schon oberhalb 0° in der Lösung enthalten ist.

Die Subkryohydrate neigen sehr dazu, übersättigte Lösungen zu bilden.

Das Triäthylamin zeigt mit steigender Temperatur eine abnehmende Löslichkeit. Erhitzt man eine vollkommen klare Lösung, so wird sie trübe, und zwar, wenn p der Procentgehalt an Triäthylamin ist bei der Temperatur t:

Eine nur 99  $^{\rm o}/_{\rm o}$  enthaltende Lösung bleibt auch über 200 durchsichtig.

Diese Eigenschaft kann man zu Demonstrationsversuchen

über strahlende Wärme benutzen, indem man in kleine Gefässe ein klares Gemisch bringt und durch die Strahlen erwärmt bis es trübe wird.

In der vorliegenden Arbeit hat Guthrie auch noch Löslichkeiten bei sehr hohen Temperaturen verfolgt, indem er zunächst das Salz, bestehend aus 46,86 PbNO<sub>3</sub> und 53,14 KNO<sub>3</sub> mit verschiedenen Mengen Wassers in Röhren einschmolz und bestimmte, wenn bei der Abkühlung sich das Salz auszuscheiden begann. Für die Procente p waren die Temperaturen t:

p=100, t=207; p=99.82, t=203-204; p=98.24, t=197;  $t=207^{\circ}$  ist der Schmelzpunkt; der Uebergang von Lösung zum Schmelzen ist ein stetiger. Geringer Wassergehalt drückt aber den Schmelzpunkt schon sehr herunter, was besonders für geologische Processe von grosser Wichtigkeit sein kann, wie der Verf. ausführt.

Für Salpeter selbst ergaben sich folgende Werthe:

p	t	p	t	p	t
0	0,0	13	+ 2,0	71,56	+100,0
1	-0,1	15	+ 6,0	74,56	+109,0
2	- 0,3	20	+14,0	74,97	+114,0
8	-0,7	25	+21,0	75,2	+115,0
4	-1,1	35	+35,0	79,14	+123,0
5	-1,5	40	+41,0	84,67	+151,0
7	-2,2	*43,3	+45,1	89,94	+201,0
8,5	-2,6	*49,2	+54,7	95,11	+262,0
10	-2,9	*55,4	+65,4	98,86	+300,0
11,2	-3,0	*62,5	+79,7	100,00	+320,0
12	0,0	*70,3	+97,6		,

\* Gay-Lussac.

Zum Schluss theilt der Verf. noch einige Angaben über die Abhängigkeit des Siedepunktes von der Concentration bei Salpeterlösungen mit. E. W.

B. Illingworth und A. Howard. Ueber die thermische Beziehung zwischen Wasser und gewissen Salzen (Phil. Mag. (5) 18, p. 123—127. 1884).

Die Kryohydrate folgender Salze enthielten  $p^{0}/_{0}$  Salz und entsprachen der Temperatur t:

			t	p
Kaliumsulp	homethylat		-11,8	39,84
,,	äthylat .		-14,2	45,01
"	amylat .		- 5,4	24,03

Die durch gleiche Mengen der drei Salze bedingten Gefrierpunktserniedrigungen sind nahezu gleich. Das Methylat steht für die Temperatur, die dem Kryohydrat entspricht, sonderbarerweise zwischen dem Aethylat und Amylat.

Die Dichten bei 19,6 folgen sich dagegen in der normalen Weise, Kaliumsulfomethylat d=2,097, Aethylat 1,843, Amylat 1,144. E. W.

21. H. J. Hamburger. Der Einfluss chemischer Verbindungen auf die Blutkörperchen im Zusammenhang mit ihren
Moleculargewichten (Onderzoekingen, gedaan in het Physiologischen Laboratorium der Hoogeschool te Utrecht. Derde reeks. 9, p. 22
1884. Auszug d. Hrn. Verf.).

In seiner Arbeit über eine Methode zur Analyse de Turgorkraft¹) ermittelte Hugo de Vries die Concentrationsgrenze von Salzlösungen, welche in Pflanzenzellen Plasmolysse verursachen. Unter der Voraussetzung, dass die vorhandene Duantitäten Salz in den verschiedenen Lösungen mit gleicher Kraft Wasser anziehen, nennt er die betreffenden Concentrationen is otonisch. Die letzteren stehen in engem und einfachem Zusammenhang mit den Moleculargewichten der Salze.

Es schien interessant, das Verhalten von Salzlösungen zu den Blutkörperchen zu studiren.

20 ccm Salzlösungen wurden mit 2 ccm defibrinirtem Rinderblut in einem Reagenscylinder geschüttelt. Wurde es mit Flüssigkeiten von hohem Salzgehalte versetzt, so sanken die Körperchen auf den Boden, indem die obere Flüssigkeit fast farblos aussah, gleichwie mit Wasser verdünntes Serumbei Anwendung niederer Concentrationen war das Sinken unvollkommen, und die obere Flüssigkeit roth gefärbt. So sanken z. B. die Blutkörperchen vollkommen in einer Kalisalpeterlösung von 1,047%, die obere Flüssigkeit enthielt

<sup>1)</sup> Verslagen en Mededeelingen der koninkligke Akademie van Wetenschappen. Afd. Natuurkunde. 2° Reeks. Deel 19, p. 321. 1884; Pringsheim's Jahrb. f. wissensch. Botanik 14.

keine Spur Hämoglobin; in einer Lösung von 0,967 % aber sanken die Körperchen unvollkommen, und war die obere Flüssigkeit roth gefärbt.

Auf diese Weise wurden für die folgenden Verbindungen zwei Concentrationsgrenzen ermittelt, eine, bei welchem die Blutkörperchen noch in einer farblosen Flüssigkeit sanken, und eine, bei welchem sie Hämoglobin zu verlieren anfingen, und von beiden das Mittlere genommen:

NaCl, KJ, NaJ, KBr, NaBr, K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, CH<sub>3</sub>COOK, COOK, WgSO<sub>4</sub> + 7aq, MgSO<sub>4</sub>, MgCl<sub>2</sub>, BaCla<sub>2</sub> + 2aq, MgCl<sub>2</sub> + 6aq,  $C_{13}H_{22}O_{11}$ .

Es ergab sich nun, dass das Verhältniss der mittleren Concentrationsgrenze für die verschiedenen Salzlösungen beim Rinderblut genau dasselbe war, wie bei den Pflanzenzellen, mit anderen Worten, dass auch hier die Concentrationen in der Bezeichnung von Hugo de Vries, die von ihm bei Pflanzenzellen aufgefundene Isotonie beantworteten.

Nicht nur Säugethierblut, sondern auch Vögel-, Fisch- und Amphibienblut wurde untersucht, und obgleich die absoluten Werthe der mittleren Concentrationsgrenze desselben Salzes für jede Blutart verschiedene waren, zeigten sich die Verhältnisse der genannten Grenze für verschiedene Salze bei allen untersuchten Blutarten, wie bei den Pflanzenzellen, dieselben.

Mit Vogelblut ergab sich der isotonische Coëfficient: für Ferrocyankalium ( $K_4$ FeCN<sub>6</sub> + 3aq) i = 8, Ferridcyankalium  $K_6$ Fe<sub>3</sub>CN<sub>12</sub> i = 12. Die Säuren würden die Coëfficienten 4 und 6 haben.

Die Zahlen von Hugo de Vries, als Werthe für die Anziehung von Salzen zu Wasser, sind nicht nur für die Pflanzenphysiologie, sondern auch in rein physikalischer Hinsicht von grosser Wichtigkeit. Sie fanden eine Bestätigung in meinen Versuchen über die Blutkörperchen.

22. **F. M. Raoult.** Ueber den Gefrierpunkt von Salzlösungen (C. R. 99, p. 324-326. 1884).

Für die Gefrierpunktserniedrigung A pro Gramm und M.A pro Molecül durch Salze mehratomiger Metalle findet der Verf. folgende Werthe:

Formel	A	M. A	Formel	1	М. Л
SnCl	0,370	96,3	Cr., 6 NO.	0,384	128,0
Al,Cl	0,481	129,0	Al, 3SO.	0,129	44,4
Cr.Cl.	0,408	130,0	Cr2, 3SO4	0,115	45,4
Fe.Cl.	0,396	129,0	Fe <sub>2</sub> , 3SO <sub>4</sub>	0,115	46,0
Al <sub>2</sub> , 6 NO <sub>3</sub>	0,458	129,8	·	1	

Hieraus folgt, dass, wenn man in einem Salz einer einatomigen Säure das Metall durch ein mehratomiges ersetzt, der Gefrierpunkt um eine nahezu constante Grösse nahe an 10,5 sich erniedrigt. Ersetzt man dagegen eine einbasische Säure durch eine mehrbasische, so erniedrigt man den Gefrierpunkt um 14.

Der Verf. berechnet nun die Gefrierpunktserniedrigungen, die Basis- und Säureradical für sich hervorbringen, und findet folgende Werthe:

```
Einatomige electronegative Radicale (Cl, Br..OH, NO<sub>3</sub>...) 20
Zweiatomige " " (SO<sub>4</sub>, CrO<sub>4</sub>... ) 11
Einatomige electropositive " (H, K, Na...NH<sub>4</sub>...) 15
Zwei- oder mehratomige electropositive Radicale
(Ba, Mg...Al<sub>4</sub>...) 8
```

Die hiermit berechneten und experimentell bestimmten Gefrierpunktserniedrigungen stimmen ziemlich überein. Danach wäre die Gefrierpunktserniedrigung von Salzen gleich der Summe der molecularen Erniedrigungen durch die electropositiven und electronegativen Radicale.

Hiermit stellt der Verf. ähnliche Summenwirkungen von Säuren und Basen bei Contractionen, Dichteänderungen etc. zusammen. E. W.

### 23. A. Bartoli. Ueber die Durchlässigkeit des Glases für die Gase (Atti della R. Acc. dei Lincei (3) 8, p. 337-340. 1884).

Zwei dünnwandige Röhren wurden aussen vergoldet. In die eine derselben wurde Zink und eine kleine dünnwandige Kugel mit verdünnter Schwefelsäure gebracht, in die andere dagegen ein Gemisch von Kaliumchlorat und Mangansuperoxyd. Beide wurden erhitzt; es entwickelte sich Wasserstoff unter einem Drucke von 10—20 Atmosph., Sauerstoff unter einem solchen von 4—8 Atmosph. Die Röhren wurden dann

in eine Lösung von Natriumsulfat getaucht. Es wurde dann bestimmt, ob ein Polarisationsstrom abweichend von demjenigen, der von der Ungleichheit der Goldschichten herrührte, auftrat. Es war dies nicht der Fall.

Ein anderer Versuch wurde in der Art des Crova-Helmholtz'schen angeordnet, indem man zwischen die beiden Hälften eines Troges eine auf beiden Seiten, mit Ausnahme des oberen Randes vergoldete dünne Glasplatte einschaltete. Leitete man dann durch die eine Troghälfte einen Strom, wobei die Vergoldung als Electrode diente, so zeigte doch die Goldschicht auf der anderen Seite keine Polarisation.

E. W.

24. O. Mitgge. Ueber die Zwillingsbildung des Kryoliths (Jahrb. d. wissensch. Anstalten zu Hamburg f. 1883. Hamburg 1884. Auszug des Hrn. Verf.).

Derbe Massen grönländischen Kryoliths zeigen unter dem Mikroskop polysynthetische Zwillingsbildung, und zwar nach dem Verhalten der Lamellen im polarisirten Lichte nicht allein nach den bisher bekannten Gesetzen (Zwillingsfläche  $\infty$  P  $\overline{\infty}$ ,  $\infty P$  und oP), sondern auch nach  $\pm \frac{1}{2}P^{1}$ . In Rücksicht auf den pseudoregulären Bau des Kryoliths entsprechen diese Zwillingsflächen somit den sämmtlichen Symmetrieflächen regulärer Krystalle ( $\infty 0 \infty$  und  $\infty 0$ ). Analog wie bei Boracit, Perowskit u. a. finden beim Erhitzen (auf 423° ca.) auch Verschiebungen der Zwillingsgrenzen und neue Zwillingsbildungen statt (aber nicht nach neuen Flächen), ohne dass indessen ein völliger Uebergang zum regulären System, auch nicht bei höherem Erhitzen, sich vollzöge, vielmehr scheinen die optischen Constanten nahezu unverändert zu bleiben. -Da nach Taylor's Angaben der grönländische Kryolith nur in der Nähe einer Trappdecke trübweiss, sonst dagegen klar sein soll, so ist die vielfache Zwillingsbildung der gewöhnlichen späthigen Massen möglicherweise als eine Contactwirkung der Trappdecke aufzufassen.

<sup>1)</sup> Kreuner machte dieselbe Beobachtung bereits 1881; sie ist indessen, weil anfänglich nur in ungarischer/Sprache mitgetheilt, erst kürzlich weiteren Kreisen bekannt geworden.

25. F. Becke. Aetzversuche an der Zinkblende (Mineralog.petrograph. Mittheil. v. Tschermak 5, p. 457 ff. Wien, Hölder. 1882).

Unter Bezugnahme auf die Controverse zwischen Sadebeck und Groth will die vorliegende Untersuchung eine Methode geben, welche erlaubt, die mannigfach ausgebildeten Krystalle der Zinkblende nach einem zuverlässigen, allein vom molecularen Bau und nicht von äusseren Umständen abhängigen Kennzeichen übereinstimmend aufzustellen. Als zweckentsprechend empfiehlt Verf. das Studium der Aetzfiguren, welche durch siedende Salzsäure von bekanntem Procentgehalte an Krystallen oder Spaltungsstücken der Zinkblende hervorgerufen und bei mässiger Vergrösserung im auffallenden Lichte oder an Gelatineabgüssen beobachtet werden. Zur genauen Bestimmung ihrer Lage werden mittelst des Goniometers die Reflexe der Lichtfigur der Messung unterzogen; Schimmermessungen finden, weil ungenauere Resultate gebend, nur zur Orientirung Verwendung. Der erste Theil der Abhandlung bespricht die Erscheinungen beim Aetzen und den Einfluss, welchen verschiedene Umstände (Oberflächenbeschaffenheit der zu ätzenden Fläche, Concentration der Säure etc.) auf den Erfolg der Aetzung haben; ein zweiter Theil zeigt die Anwendung der Aetzmethode auf die Krystallographie der Blende. Wegen des eingehenden Details muss auf das Original verwiesen werden. Im allgemeinen findet der Verf. Sadebeck's Auffassung bestätigt. Die Resultate seiner Untersuchung fasst er wie folgt kurz zusammen:

- 1) Auf den Krystallflächen der Blende entstehen durch Aetzung mit heisser Salzsäure regelmässige Aetzfiguren, welche mit der Tetraëdrie der Krystalle im Einklang stehen. Dieselben sind trisymmetrisch auf den Tetraëderflächen, disymmetrisch nach den Diagonalen auf der Würfelfläche, monosymmetrisch nach der kurzen Diagonale auf der Dodecaëderfläche.
- 2) Die Aetzfiguren sind vertiefte Aetzgrübchen auf dem positiven Tetraëder und dem Würfel, erhabene Aetzhügel auf dem negativen Tetraëder und dem Dodekaëder.
  - 3) Diese Aetzgrübchen und Aetzhügel sind von ebenen

Flächen, den Aetzflächen, begrenzt. Dieselben sind theils Hauptätzflächen, welche auf allen Krystallflächen an der Begrenzung der Aetzfiguren theilnehmen, theils Nebenätzflächen, welche nur auf bestimmten Krystallflächen auftreten.

- 4) Hauptätzflächen sind die positiven Triakistetraëder; diese bilden mit den Flächen des Würfels und des positiven Tetraëders die Aetzzone der Blende. Nebenätzflächen sind auf dem positiven Tetraëder vicinale positive Triakistetraëder und Deltoëder, auf dem Würfel vicinale negative Triakistetraëder, auf dem Dodekaëder negative, dem Würfel nahestehende Triakistetraëder und positive Deltoëder.
- 5) Alle Aetzflächen liegen im positiven Octanten oder doch seinen Grenzen sehr nahe. In der Nähe der Dodekaëder- (Spalt-) Flächen treten keine Aetzflächen auf.
- 6) Die Lage der Aetzflächen hängt in bestimmter Weise von dem Eisengehalt der Blende, von der Concentration der Säure und der Dauer der Einwirkung, endlich vom Parametergesetz ab.
- 7) Der Gegensatz des inneren Baues zwischen positiven und negativen Octanten spricht sich deutlich in der Ausbildung, namentlich in der tektonischen Beschaffenheit der Krystalle aus. Die positiven Octanten sind durch Flächenarmuth, Ebenflächigkeit und geradlinige Flächenstreifung ausgezeichnet. In den negativen Octanten sind die secundären Formen häufiger; ferner treten viele gewölbte Flächen und vicinale Formen auf, die Flächenzeichnung ist oft krummlinig. Flächenausdehnung und Glanz sind zur Unterscheidung positiver und negativer Formen gar nicht, das Auftreten bestimmter secundärer Formen (Leitformen Sadebeck's) nicht ausnahmslos brauchbar. W. S.
- 26. A. Izraileff. Ein Apparat zur genauen Bestimmung der Schwingungszahl eines tönenden Körpers (J. d. russ. phys. chem. Ges. 16 (2), p. 1—7. 1884).

Der Verf., ein Priester in Rostow (bei Jaroslawl), ist durch seine eigenhändig gearbeiteten, sehr genau gestimmten Stimmgabelcollectionen bekannt geworden, welche auf den Ausstellungen zu Moskau, Wien und Philadelphia die vollste

Anerkennung gefunden haben. Izraileff beschreibt einen Apparat, den er für seine akustischen Messungen construirt hat. Derselbe besteht aus einem Pendel mit verschiebbarem Gewicht; die untere Spitze des Pendels berührt eine gespannte Seite und stösst daran bei seiner Bewegung. Aus einer Sammlung von Stimmgabeln, welche um je acht einfache Schwingungen voneinander abstehen, wählt man zwei heraus, sodass der untersuchte Ton dazwischen liegt; dann hebt oder senkt man mikrometrisch das Gewicht des Pendels, bis die Stösse des Pendels an die Saite genau mit den Schwebungen zusammenfallen, welche der tönende Körper mit der einen oder der anderen Stimmgabel macht. Die Stange des Pendels ist im voraus empirisch (nach einem Chronometer) graduirt worden, und die Lage des Gewichts gibt die Zahl an, die man zu der Schwingungszahl der tieferen Stimmgabel zu addiren (oder von derjenigen der höheren abzuziehen) hat. A. St.

27. Rud. Weber. Ueber den Einfluss der Zusammensetzung des Glases auf die Depressionserscheinungen der Thermometer (Sitzungsber. d. kgl. preuss. Ak. d. Wissensch. z. Berlin, p. 1233—38. 1883).

Der Verf. hatte bereits früher die Beziehungen der chemischen Zusammensetzung der Gläser zu ihrer Widerstandsfähigkeit gegen atmosphärische Einflüsse studirt und war zu dem Resultate gelangt, dass namentlich das Mengenverhältniss von Kalk zu Alkalien einen sehr auffallenden Einfluss auf das Verhalten der Gläser ausübt. Er wurde hierdurch auf die Vermuthung geführt dass die chemische Zusammensetzung die thermischen Nachwirkungen wesentlich bedinge. Um diese Ansicht zu prüfen, hat der Verf. sowohl aus käuflichen Röhren, als auch aus Glasröhren eigener Schmelzung Thermometer hergestellt, diese auf ihre thermischen Nachwirkungen geprüft, und die Zusammensetzung des Glases durch sorgfältige Bestimmung sämmtlicher Bestandtheile ermittelt. Die Thermometer wurden in der Nähe des Nullpunktes in Zehntelgrade getheilt, die hinlänglich gross waren, um Bruchtheile leicht schätzen zu können. Eispunkte ermittelt worden, blieben die Thermometer während 1½ bis 2 Monaten sich selbst überlassen, und hierauf wurden die Eispunkte aufs neue bestimmt. Sodann wurden die Thermometer 15 Minuten in kochendes Wasser gebracht und dann nochmals der Eispunkt beobachtet. Diese Versuche wurden nach Zeiträumen von mehreren Monaten wiederholt.

Das Resultat dieser Versuche fasst der Verf. dahin zusammen, dass die Zusammensetzung der Gläser einen massgebenden Einfluss auf die Depressionserscheinungen ausübt. Als ungünstig sind die leicht flüssigen Alkalikalkgläser zu bezeichnen, welche ihrer bequemen Handhabung wegen vielfach Anwendung finden. Ein günstiges Resultat ergaben reine Kaligläser mit reichlichem Gehalt an Kieselsäure und Kalk.

## 28. A. Witz. Ueber Verbrennung des Knallgases in verschiedenen Verdünnungszuständen (C. R. 99, p. 187-190. 1884).

In einer der von Berthelot verwendeten Bombe analogen aus vernickeltem Stahl von ca. 250 ccm Inhalt verpufft der Verf. Knallgas. Die abgegebene Wärmemenge H<sub>2</sub>O beträgt bei zwei Versuchsreihen für ungemischtes Gas 34,138 und 34,184 (Berthelot fand eine grössere Zahl, Andrews 33,81, Thomsen 33,18, von Than 33,94, Schuller und Wartha 34,19). Bei Zusatz von 2 Vol. Sauerstoff erhielt man 33,729, von 2 Vol. Kohlensäure 33,394. Mit zunehmender Menge des beigemischten Gases sinkt die entwickelte Wärmemenge, und zwar mehr bei Kohlensäure als bei Sauerstoff. Es rührt die Herabminderung daher, dass die Verbrennung nicht so vollständig vor sich geht. E. W.

29. G. S. Turpin und A. W. Warrington. Ueber die scheinbare Viscosität des Eises (Phil. Mag. (5) 18, p. 120—123. 1884).

Die Verf. legten Drähte von gleichem Querschnitt aus verschiedenen Metallen auf Eisblöcke, belasteten dieselben und bestimmten die Zeit, die nöthig war, damit der Draht durch den Eisblock hindurchging; dabei vereinigen sich bekanntlich die zuerst durchschnittenen Theile wieder mit-

einander. Es zeigte sich, dass die Zeit um so kleiner war, je grösser die Leitungsfähigkeit für die Wärme des Drahtes durch die Wärme. Es rührt dies daher, dass die zum Schmelzen des Eises nöthige latente Wärme von dem darüber befindlichen Wasser abgegeben werden muss, und dass dieses dann gerade infolge der Wärmeabgabe erstarrt.

In dieser Weise erklärt sich auch der Versuch von Pfaff (Pogg. Ann. 155, p. 169. 1875) über das in ein Eisstück einsinkende Eisenrohr. E. W.

### 30. F. Guthrie. Ueber Eutexie (Phil. Mag. (5) 17, p. 462-482. 1884).

Der Vers. behandelt im Anschluss an seine Untersuchungen über Kryohydrate die leicht schmelzbaren Metall- und Salzgemische. Die Zusammensetzung der am leichtesten schmelzbaren ermittelt er, indem er beliebige Gemische abkühlen lässt, und nachdem ein Theil fest geworden von diesem das flüssige abgiesst und dies eine Reihe von Malen wiederholt. Das niedrigst schmelzende Legirung nennt er das Eutektische von εὐ und τήπειν schmelzen.

In der folgenden Tabelle sind einige eutektische Wismuthlegirungen mit ihren Schmelztemperaturen aufgeführt; sie enthalten  $p^{\,0}/_{0}$  des mit Wismuth verbundenen Metalles.

		p	$m{T}$
Blei		44,42	122,70
Zinn		53,30	133
Cadmium		40,81	144
Zink		7,15	248

Man kann auch eutektische Legirung aus drei und vier Metallen zusammensetzen. Man erhält letztere aber nicht, wenn man einfach drei eutektische Metallgemische aus zwei Metallen zusammenschmilzt.

Ein tetraeutektische Legirung ist z. B.:

Bi 47,45; Pb 18,39; Cd 13,31; Sn 20,00. Es ist dies die am niedrigsten bei 71° schmelzende Legirung, wenn man von Amalgamen absieht.

Die Ausscheidung des überschüssigen Metalles vergleichte der Verf. mit der Abscheidung des Eises bei Kryohydraten-

Die dieutektischen Legirungen u. s. f. entsprechen im allgemeinen nicht einfachen Verbindungen. Der Verf. hat ferner die euktetischen Salzgemische untersucht. Die Versuche beim Kali- und Natronsalpeter von Graf Schaffgotsch Pogg. Ann. 102, p. 293 scheinen ihm entgangen zu sein, die von Maumené citirt er.

Bei der Wahl der Salze mussten diejenigen ausgeschlossen werden, die unterhalb des Schmelzpunktes des Gemisches sich zersetzen, die aufeinander reagiren und die die Gefässe angreifen.

Eutektische Legirungen sind zwischen den beiden in der Tabelle angeführten Tabellen die folgenden.  $\tau$  ist der Schmelzpunkt der Legirung.

Substanz	0/0	Substanz		° • 0	τ
Bleinitz at	46,86	Kaliumnitrat		53,14	207
Calcinmnitrat	25,36	,,	ł	74,64	251
Strontiumnitrat	25,81	,,	;	74,19	258
Bariumnitrat	29,53	٠,,		70,47	278
Kaliumchromat	3,76	; "		96,24	295
Kaliumsulfat	2,36	,,,	•	97,64	300
Natriumnitra t	32,90	, ,,,		67,10	215
17	57,16	Bleinitrat		42,84	268
Bleisulfat	4,61	; <b>,,</b>	;	95,39	315
Calciumsulfat	0,93	,,,		99,07	315
Strontiumsulfat	0,98	;   ,,	,	99,02	315

Der Schmelzpunkt des reinen Kaliumnitrats ist 320° C. Die letzten drei Beispiele zeigen, wie sehr schwer schmelzbare Substanzen sich in leichter schmelzbaren lösen können.

Strontiumnitrat steht in seinem Verhalten zwischen Calcium- und Bariumnitrat und näher dem ersten.

Eine trieuktetische Legirung ist:

KNO<sub>3</sub>:38,02, NaNO<sub>3</sub>:18,64, PbNO<sub>3</sub>:43,34, τ:186°.

Mischt man x Theile  $KNO_3$  mit y Theilen  $Pb(NO_3)_2$ , so beginnt die Erstarrung bei  $\tau$  und es scheidet sich Salpeter (N) oder Bleinitrat (B), oder die eutektische Legirung (E) aus.

3	100	90	80	70	60	53,14	50	40	30
y	0	10	20	30	40	46,86	50	60	70
7	320	300	285	268	246	207	210	238	235 (?)
	v	N	N	N	N	$\boldsymbol{F}$	R	R	R

Stellt man die Erstarrungstemperaturen graphisch als Function der Menge von PbNO<sub>3</sub> dar, so stimmt die betreffende Curve mit derjenigen dem Charakter nach überein, welche die Ausscheidung von Eis (resp. des Salzes) aus einer Lösung von Bleinitrat im Wasser bestimmt.

Die spec. Gewichte einiger Körper sind folgende: KNO 2,2028, NaNO<sub>3</sub> 2,0469, das des eutektischen Gemisches 2,1328 Wäre die Verbindung ohne Volumenänderung vor sich gegangen, so müsste es 2,149 sein. Es hat also eine Dilatation stattgefunden.

31. M. B. Crova. Ueber eine Graduirungsmethode des A. sorptionshygrometers (J. de phys. (2) 3, p. 390-393. 1884).

Als die zuverlässigsten Hygrometer sind nach dem Vex die Haarhygrometer zu betrachten, die genau nach den vo Saussure gegebenen Vorschriften gebaut sind, und bei dene noch Folgendes beachtet wird. Nadel und Axe sind aus Alu minium zu verfertigen, und an Stelle der gewöhnlich ve: wandten Gewichte ist eine Spiralfeder aus Gold anzubringe1 um eine gleichmässige und beliebig schwache Spannung ei zielen zu können. Ausser dem Vortheile, dass die vo Saussure als beste bezeichnete Spannung (durch etwa 0.2 g erreicht werden kann, ist das Instrument auch in jeder Lage zu gebrauchen. Zur Graduirung benutzt der Verf. nicht das von Regnault angegebene Verfahren, sondern bestimmt die hygrometrischen Verhältnisse aus einigen Beobachtungen der Stellung der Nadel unter dem Einflusse eines nach Belieben aus trockener und feuchter Luft gemischten Luftstromes, dessen beliebig zu verändernde Beschaffenheit untersucht wird, wobei der Thaupunkt mittelst eines Condensationshygrometers bestimmt wird. Das Haarhygrometer befindet sich dabei unter einer Glasglocke. 0.

32. A. Violi. Ueber die Beziehung einiger Eigenschaften der Gase zu ihrem Verhältniss der spec. Wärmen (N. Cim. (3) 14 p. 183—184 u. 207—214. 1884).

Wendet man die Hypothesen von Clausius und das Gesetz von Dulong auf die zusammengesetzten Gase an, so kann man

$$pc' = n_1 p_1 c_1 + n_2 p_2 c_2 + \ldots = an$$

setzen, wo p das Moleculargewicht und c' die spec. Wärme des Gases bei constantem Volumen,  $p_1$ ,  $c_1$  etc. die entsprechenden Grössen für die Bestandtheile sind, n die Summe aller  $n_1$   $n_2$  ... und a den gemeinsamen Werth der Producte  $p_1c_1$ ,  $p_2$   $c_2$ , ..., also der Atomwärmen der Bestandtheile bedeutet. Da nun das Atomgewicht der meisten Elemente ein Vielfaches von dem des Wasserstoffes ist, so stellt a die Atomwärme des Wasserstoffes dar, und man hat den Satz: "Die Molecularwärme eines Gases bei constantem Volumen und im Zustande eines vollkommenen Gases ist gleich der Atomwärme des Wasserstoffes multiplicirt mit der Atomzahl seiner Molecule; oder auch "die spec. Wärme eines Gases bei constantem Volumen ist der Atomzahl seiner Molecule direct, seinem Moleculargewicht umgekehrt proportional."

Ferner wird die spec. Wärme bei constantem Druck:

$$c=a\frac{n}{p}\,k.$$

Hierin hängt die Grösse k nach Boltzmann von der inneren Moleculararbeit h und von der Zahl der die Molecüle bestimmenden unabhängigen Variabeln m ab, nämlich:

$$k=1+\frac{2}{m(1+h)}.$$

Boltzmann setzt hierin h = 0, indem er die Molecüle als starr ansieht; Roiti (Acc. dei Lincei 1. 1877) lässt einige Freiheiten innerhalb der Molecüle zu, beispielsweise beim Wasserdampf die Bewegung der beiden Wasserstoffatome auf einer Kugel um die Sauerstoffmolecüle. Der Verf. geht noch weiter und gestattet allen Atomen bis auf eines um dieses sich zu bewegen, während sie untereinander fest sind. Dann wird die Zahl der unabhängigen Variabeln m = 3 + 2(n-1) = 2n + 1, wenn n die Atomzahl, und folglich:

$$k=1+\frac{2}{(2n+1)(1+k)}, \qquad c=a\frac{n}{p}\left(1+\frac{2}{(2n+1)(1+k)}\right).$$

Hierin bleibt freilich der Werth von h unbestimmt; man kann ihn aber für zweiatomige Molecüle vernachlässigen und daraufhin alsdann c auch für mehratomige Stoffe ermitteln. Setzt man nämlich für Wasserstoff c = 3,409, nach den Ver-

suchen von Regnault, so wird hiernach a = 2,435. I liefert die mechanische Wärmetheorie die Formel:

$$c-c'=rac{2\alpha P}{\delta p E}$$

wo P der Druck der Atmosphäre auf die Flächeneinl (P=10333),  $\alpha$  der Ausdehnungscoöfficient der Luft ( $\alpha=1/2$   $\delta$  das Gewicht eines Kubikmeters Wasserstoff ( $\delta=0.088$  und E das Arbeitsäquivalent der Wärmeeinheit ist. Soman nun für c und c' die Werthe ein, so findet man:

$$E = 173,522 \frac{(2n+1)(1+h)}{n}.$$

Es muss also, da doch E eine Constante ist, auch der Brarechterseits constant sein; setzt man ihn gleich  $\frac{5}{2}$ , also:

$$h=\frac{n-2}{2(2n+1)},$$

so nimmt E den von der Erfahrung nur wenig abweich den Werth 433,8 an. Mit diesem Werthe von h wird n mehr:

$$c=a\frac{n}{p}\left(1+\frac{4}{5n}\right), \qquad k=1+\frac{4}{5n},$$

also letzteres nur von der Atomzahl abhängig.

Für die Beziehung zwischen der Schallgeschwindigke und der Moleculargeschwindigkeit u sind verschiedene F meln aufgestellt worden; von Clausius  $v = u/\sqrt{3}$ , von Ro $v = u/2 = 242.4 \sqrt{(1 + \alpha t)/\delta}$ ; eine neue Formel fügt Verf. hinzu, indem er u/2 mit dem Mittelwerth k' des V hältnisses der spec. Wärmen für Wasserstoff und für betreffende Gas multiplicirt, also:

$$k' = \frac{1.4 + \frac{5n + 4}{5n}}{2} = \frac{6n + 2}{5n}$$

und folglich:

$$v = 242,4 \frac{6n+2}{5n} \sqrt{\frac{1+\alpha t}{\delta}}$$

setzt. Dann ergeben sich für eine Reihe von Gasen Wert welche mit der Erfahrung ziemlich gut übereinstimmen.

Gase			Atomzahl	Schallgeschwindigkeit		
				Violi	Dulong	
Quecksilber		•	1	147,4	137,3	
Wasserstoff			2	1291,1	1269,2	
Kohlenoxyd			2	344,6	337,4	
Luft			2	339,4	332,8	
Sauerstoff			2	322,7	317,0	
Stickoxydul			3	261,8	261,8	
Kohlensäure .			3	261,8	261,5	
Aethylen			6	311,9	313,9	

F. A.

33. Lord Rayleigh. Optics (Reprinted from Vol. XVII. der Encyclopaedia brittanica, p. 797—807).

Der Verf. behandelt in diesem Aufsatz in elementarer Weise die geometrische Optik und gibt eine gedrängte Uebersicht der Resultate derselben. E. W.

34. Beweis, dass das Licht unsichtbar ist (Lat. mag. 24, p. 55—56.1884).

Um zu beweisen, dass Licht an sich unsichtbar ist, stelle man auf einen Tisch ein grosses Becherglas, welches durch verglimmendes Papier mit Rauch erfüllt und mit einer Glasplatte zugedeckt ist. Reflectirt man nun den Lichtkegel einer Laterne in der Richtung der Axe des Becherglases in das Innere desselben, so leuchtet es nur so lange, als es den Rauch enthält, und ist völlig dunkel, so bald man den Rauch herauslässt. Aehnlich zeigt sich auch kein Licht, wenn das Becherglas mit reinem Wasser gefüllt ist, und es tritt erst nach dem Hineinmischen von einigen Löffeln Milch zu Tage.

Ο.

M. Blasendorff. Ueber optische Strahlensysteme (J. f. reine u. angewandte Mathem. 97, p. 172—176. 1884).

Der Vers. erweitert einige für isotrope und krystallinische Medien bekannte Sätze, die sich auf Brechung und Reflexion optischer Strahlensysteme beziehen, auf Medien mit beliebiger Wellensläche und beweist zuletzt einen von Kummer ohne Beweis ausgesprochenen Satz über unendlich dünne optische Strahlenbündel.

36. L. Matthiessen. Die Brennlinien eines unendlich dünnen astigmatischen Strahlenbündels nach schiefer Incidenz eines homocentrischen Strahlenbündels in eine krumme Oberfläche und das Strahlenconoid von Sturm und Kummer (Replik) (Arch. für Ophthalmologie 30, p. 141—154. 1884).

Der Verf. tritt der Behauptung Leroy's entgegen, dass des Verf. Einwände gegen eine Ungenauigkeit des Sturm'schen Satzes, wonach die Brennlinien eines unendlich dünnen Strahlenbündels gegen die Axe desselben senkrecht stehen sollen, für die Ophthalmologie irrelevant wären. Er stützt seine frühere Ansicht durch ausführliche Betrachtungen der Infinitesimalgeometrie, betont die Nothwendigkeit, die Umhüllungsfläche unendlich dünner, astigmatisch gebrochener Strahlenbündel mathematisch zu untersuchen, und weist in dieser Hinsicht die Physiologen auf eine im 96. Bde. des Journalsfür reine und angewandte Mathematik publicirte Arbeit von Böklen "über Krümmung der Flächen" hin. E. W.

37. L. Matthiessen. Ueber den physikalisch-optischen Bau des Auges von Felis leo fem. (Pflüger's Arch. 35, p. 68-75. 1884).

Verf. hatte Gelegenheit, die Augen einer Löwin 24 Stunden post mortem zu untersuchen. Die nach sorgfältiger Messung der optischen Constanten ausgeführte Berechnung der Cardinalpunkte des Auges ergab folgende Resultate: Der Krümmungsmittelpunkt der Hornhaut liegt, wie zumeist bei den Raubthieren, im Linsencentrum, die Linse ist gleichseitig und liegt tief im Auge. Es wurde eine hochgradige Hypermetropie gefunden (nach Berlin die Regel bei Thieren, welche in Gefangenschaft leben). Die Brechungsindices der Augenmedien stehen den an allen anderen Augen gefundenen sehr nahe, auch stimmt die Zunahme der Indices von der Linsenkapsel gegen den Kern sehr gut überein mit dem Gesetz, welches Verf. hierfür empirisch aufgestellt hat (Pflüger's Arch. 19, p. 495. 1879).

38. Ch. V. Zenger. Bestimmung der Brechungsindices durch lineare Messungen (C.R. 99, p. 377-380. 1884).

Hinter einen Spalt wird das Prisma von etwa 30° brechendem Winkel gestellt und in 3 m Entfernung ein Maass-

stab senkrecht zu der Richtung der aus dem Spalt ohne Prisma austretenden Strahlen, auf dem sich ein kleines Fernrohr verschiebt. Man liest an der Theilung die Lage des Fernrohres ab, wenn dasselbe gerade dem Spalt gegenüber steht, und wenn die Strahlen, die das Prisma durchsetzt haben, auf dasselbe fallen, und zwar einmal wenn sie auf die Eintrittsfläche des Prismas senkrecht auffallen, und dann, wenn sie dasselbe im Minimum der Ablenkung durchsetzen.

Bezeichnet x den Abstand des Spaltes vom optischen Mittelpunkt des Fernrohres, y die Verschiebung desselben auf der Scala, so sind die Ablenkungswinkel  $\chi$  bestimmt aus  $\operatorname{tg} \chi = y/x$ . Entspricht dem Minimum der Ablenkung ein Winkel w, dem senkrechten Einfall auf die Vorderfläche w', so ist der brechende Winkel bestimmt durch:

$$\cos \vartheta = \frac{\cos w' - \cos \frac{w}{2}}{2 \sin \frac{1}{2} \left(w' - \frac{w}{2}\right)} = \sin \left(\frac{w'}{2} + \frac{w}{4}\right).$$
E. W.

39. Th. Poleck. Ueber die chemische Constitution des Safrols (Chem. Ber. 17, p. 1940-45. 1884).

In der vorliegenden Abhandlung sind Bestimmungen der Brechungsexponenten des obigen Körpers von O. E. Meyer enthalten; er fand für  $t = 17.8^{\circ}$ , d = 1,0956,  $H_a: n = 1,5315$ , D: n = 1,5363,  $H_r: n = 1,5495$ . Dann wird:

$$n^2 = 1,5086^2 + 294 \cdot 10^{-10} \lambda^{-2}$$

und angenähert:

3

$$n = 1,5089 + 95,42 \cdot 10^{-10} \lambda^{-2}$$
.

Für die Molecularrefractionen (M bezieht sich auf die n,  $\mathfrak{M}$  auf die  $n^2$  Formel):

$$M_x = 79.3;$$
  $\mathfrak{M}_x = 46.1;$   $M_A = 75.2;$   $\mathfrak{M}_A = 44.1$ 

Diese Zahlenwerthe lassen sich mit dem aus dem chemischen Verhalten gezogenen Schlusse vereinigen, dass in der Substanz drei doppelte Bindungen von Kohlenstoffatomen und zwei doppelte von Sauerstoffatomen anzunehmen sind.

 $\mathbf{E}$ .  $\mathbf{W}$ 

40. W. N. Hartley und W. E. Adeney. Messungen de Wellenlängen von hoher Brechbarkeit in den Spectren de elementaren Substanzen (Phil. Trans. Roy. Soc. Part I. 1884).

Ueber die vorläufige Anzeige dieser Arbeit wurde scho Beibl. 7, p. 599 kurz referirt. Hier ist das vollständige Zal lenmaterial publicirt und eine Liste der scheinbar oder wirl lich coincidirenden Linien verschiedener Elemente gegebe Auf drei Tafeln sind die Erscheinungen noch speciell da gestellt.

41. S. Santini. Fortsetzung der Studien über die Färbu: der Flamme des Wasserstoffs (Gazz. chim. Ital. 14, p. 274—27 1884).

Der Verf. hat den aus Kaliumformiat und Natron, res Kali entwickelten Wasserstoff in Glocken von 5-6 c Durchmesser und 20 cm Länge aufgefangen und ihn en zündet, während die Oeffnung ein wenig nach oben gericht war. Die herausbrennende Flamme zeigte dann alle Farbe des Spectrums. Aehnliche Resultate hat der Verf. auch manderen Gasen erhalten und stellt den Satz auf: Einbrennbare Gasmasse, die sich in verschiedener Weise mach dem Verbrennungsgase in Berührung befindet, muss die verschiedenen Farben zeigen.

E. W.

42. E. Lommel. Die Beugungserscheinungen einer kreirunden Oeffnung und eines kreisrunden Schirmchens theoretisc und experimentell bearbeitet (Abh. d. k. bayer. Ak. d. Wiss. (2 15. p. 229. 1884).

Die Beugungserscheinungen der Kreisöffnung waren bit her nur in dem ganz besonderen Fall der Fraunhofer'sche Beobachtungsmethode (bei eingestelltem Fernrohr) theoretisc erledigt, unter den allgemeinen Bedingungen der Fresnel schen Beobachtungsweise (beliebige Lage des Lichtpunkte und der Bildebene), dagegen war nur für die Mitte des Beu gungsbildes der Intensitätsausdruck bekannt. In der von liegenden Abhandlung wird diese allgemeine Aufgabe vol ständig gelöst. Die Integrale, welche die Componenten der resultirenden Amplitude darstellen, werden auf zwei Functionen:

$$U_1(y,z) = \frac{y}{z} J_1(z) - \left(\frac{y}{z}\right)^3 J_3(z) + \left(\frac{y}{z}\right)^5 J_5(z) - + \dots,$$

$$U_3(y,z) = \left(\frac{y}{z}\right)^2 J_2(z) - \left(\frac{y}{z}\right)^4 J_4(z) + \left(\frac{y}{z}\right)^6 J_6(z) - + \dots,$$

oder zwei andere:

$$V_0(y,z) = J_0(z) - \left(\frac{z}{y}\right)^2 J_2(z) + \left(\frac{z}{y}\right)^4 J_4(z) - + \dots,$$

$$V_1(y,z) = \frac{z}{y} J_1(z) - \left(\frac{z}{y}\right)^3 J_3(z) + \left(\frac{z}{y}\right)^5 J_5(z) - + \dots$$

mrückgeführt, welche unter sich durch die Gleichungen:

$$V_1 + U_1 = \sin\left(\frac{y}{2} + \frac{z^2}{2y}\right),$$
  
 $V_0 - U_2 = \cos\left(\frac{y}{2} + \frac{z^2}{2y}\right),$ 

zusammenhängen. Darin bedeutet  $J_n(z)$  die Bessel'sche Function, ferner ist:

$$y = \frac{2\pi}{\lambda} \cdot \frac{a+b}{ab} \cdot r^2$$
 und  $z = \frac{2\pi}{\lambda} \cdot \frac{\zeta}{b} \cdot r$ ,

wo a die Entfernung des beugenden Schirmes vom Lichtpukt, b seine Entfernung von der Bildebene, r den Radius der Oeffnung (oder des Schirmchens),  $\zeta$  die Entfernung eines Puktes des Beugungsbildes von der Bildmitte (so dass  $\zeta/b$  die Tangente des Beugungswinkels  $\psi$  ist), und  $\lambda$  die Wellenlinge bedeutet. Die Lichtstärke in einem beliebigen Punkte des Beugungsbildes ist alsdann für die kreisförmige Oeffnung:

$$M^2 = \left(\frac{2}{v}\right)^3 (U_1^2 + U_2^2),$$

und für das kreisförmige dunkle Schirmchen:

$$M_1^2 = \left(\frac{2}{y}\right)^2 (V_0^2 + V_1^2).$$

Die numerische Berechnung dieser Ausdrücke lässt sich auf Grundlage der bekannten Werthe der Bessel'schen Functionen (Tab. II.) ohne Schwierigkeit durchführen. Die Werthe von  $U_1$ ,  $U_2$ ,  $M^2$ ;  $V_1$ ,  $V_0$ ,  $M_1^2$  sind für y=0,  $\pi$ ,  $2\pi$ ... bis  $10\pi$  und für alle ganzzahligen Werthe von z von z=0 Beblätter z. d. Ann. d. Phys. v. Chem. IX.

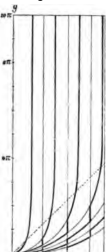
bis z=12 berechnet und in Tabellen zusammengestellt, ausserdem  $M^2$  und  $M_1^2$  durch Curven graphisch veranschaulicht. Vermöge der in einem besonderen Abschnitt dargelegten einfachen Gesetze, welchen die Functionen  $U_n$  und  $V_n$  unterworfen sind, nämlich:

$$U_n + U_{n+2} = \left(\frac{y}{z}\right)^n J_n, \quad V_n + V_{n+2} = \left(\frac{z}{y}\right)^n J_n,$$

$$\frac{\partial U_n}{\partial z} = -\frac{z}{y} U_{n+1}, \quad \frac{\partial V_n}{\partial z} = \frac{z}{y} V_{n-1},$$

$$\frac{\partial U_n}{\partial z} = \frac{1}{2} U_{n-1} + \frac{1}{2} \left(\frac{z}{y}\right)^2 U_{n+1}, \quad \frac{\partial V_n}{\partial y} = -\frac{1}{2} V_{n+1} - \frac{1}{2} \left(\frac{z}{y}\right)^2 V_{n-1},$$

können obige Ausdrücke auch allgemein discutirt und die Gesetze der Erscheinungen aus ihnen entwickelt werden. Zur bequemen Uebersicht werden z und y als rechtwinklige Coordinaten und die Lichtstärke als dritte Coordinate auf der zy-Ebene senkrecht errichtet gedacht. So erhebt sich über dieser gleichsam ein Lichtgebirge, dessen Durchschnitt mit irgend einer zur y-Axe senkrechten Ebene die jeweilige



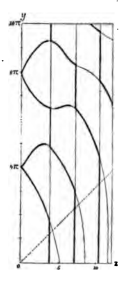
Intensitätscurve liefert. Die Lichtstärke M<sup>2</sup> wird ein Maximum oder Minimum. wenn entweder  $J_1(z) = 0$ , oder wenn  $U_2(y, z)$ ist, also über den diesen Gleichungen entsprechenden in der xy-Ebene verlaufenden Linien. Die erstere Gleichung gibt zur y-Axe parallele Gerade, deren Abstände sich mit wachsendem z dem Werthe  $\pi$  nähern. Die Gleichung  $U_2 = 0$  dagegen stellt eine transcendente Curve von sehr merkwürdigem Verlaufe dar (Fig. 1). deren Aeste sich in den Punkten, welche der Gleichung  $J_2(x) = 0$  genügen, von der z-Axe senkrecht erheben und paarweise in jenen Punkten der y-Axe, in welchen völlige Dunkelheit herrscht, zusam-

menlaufen. In allen Punkten, wo die beiden Liniensysteme sich durchschneiden, springt das Maximum (oder Minimum) von der einen Liniengattung auf die andere über. Den Durchschnittspunkten selbst entspricht weder ein Maximum, noch

ein Minimum, sondern ein Wendepunkt der Intensitätscurve; andere Wendepunkte der Intensität fallen ausserdem noch auf die Gipfel der Curvenäste, wo ebenfalls ein
Wechsel zwischen Maximum und Minimum eintritt. In der
Figur sind diejenigen Linientheile, über welchen die Minima
liegen, stärker gezeichnet. Eine gerade Linie, welche man parallel
zur z-Axe über die Zeichnung gleitend denkt, gibt eine lebhafte Vorstellung von den anscheinend bizarren Wandelungen der hellen und dunklen Ringe.

Viel einförmiger gestalten sich die Erscheinungen bei dem dunklen Schirmchen. Die Intensität wird hier zu einem

Maximum oder Minimum, wenn entweder  $J_1(z) = 0$  oder  $V_0(y, z) = 0$  ist. Jener Gleichung entsprechen dieselben Geraden wie vorhin, dieser dagegen transcendente Curvenäste (Fig. 2), welche sämmtlich vom Coordinatenanfang ausstrahlend in nahezu kreisförmigem Schwunge sich aufrichten und rasch gegen zur y-Axe parallele Asymptoten convergiren, deren Abscissen die Wurzelwerthe der Gleichung  $J_{\alpha}(z) = 0$  sind. Auch hier findet in jedem Durchschnittspunkt der beiden Liniengattungen ein Uebergang des Maximums oder Minimums von der einen auf die andere, sowie ein Wendepunkt der Intensitätecurve statt. Die zweite Art von Wendepunkten dagegen fehlt. Die Grenze



des geometrischen Schattens, an welcher y=z ist, wird in den Figuren durch eine punktirte unter  $45^{\circ}$  zu den Coordinatenaxen geneigte Gerade dargestellt. Längs derselben lässt sich die Lichtstärke sehr einfach in geschlossener Form ausdrücken; es ist nämlich für y=z:

$$M^2 = \left(\frac{\sin z}{z}\right)^2 + \left(\frac{J_0 - \cos z}{z}\right)^2, \qquad M_1^2 = \left(\frac{\sin z}{z}\right)^2 + \left(\frac{J_0 + \cos z}{z}\right)^2.$$

Wendepunkte der Intensität kommen in beiden Fällen nur ausserhalb des geometrischen Schattens vor.

Zur Beobachtung und Messung der dunklen Ringe diente ein Ocular und Glasmikrometer, dessen Zustand vom beugenden Schirm (als kreisförmiges dunkles Schirmchen diente ein auf planparalleler Glasplatte eingetrocknetes Tuschtröpfchen) variirt wurde. Um die Beobachtungen mit der Theorie vergleichen zu können, musste homogenes Licht von bekannter Wellenlänge angewendet werden. Es wurde daher auf einem Schirm ein reines Sonnenspectrum entworfen, sodann ein kleines Loch des Schirmes der Reihe nach auf die Fraunhofer'schen Linien eingestellt und als Lichtquelle benutzt. Aus den gemessenen Werthen von a, b, r und der gegebenen Wellenlänge  $\lambda$  wurde y bestimmt, hierzu die den Minimis zugehörigen Werthe von z ermittelt, aus diesen die Radien ζ der dunklen Ringe abgeleitet und mit den gemessenen ζ verglichen. Die Beobachtungen stehen mit der Theorie durchaus im Einklang. Insbesondere wurden auch die eigenthümlichen Abstufungen der Lichtstärke constatirt, welche den Wendepunkten der Intensitätscurven entsprechen.

43. Kiessling. Ueber die Einwirkung künstlich erzeugter Nebel auf directes Sonnenlicht (Göttinger Nachr. 1884. p. 226—233. Metr. Z.-S. 1884, p. 117—126).

Wenn directes Sonnenlicht künstlich erzeugten Nebel durchdringt, so entstehen unter bestimmten, günstigen Verhältnissen Farbenerscheinungen von grosser Intensität. Wegen der meteorologischen Bedeutung dieser Farbenbildungen hat Verf. die Bedingungen ihrer Entstehung einer eingehenden experimentellen Prüfung unterworfen, deren Hauptergebnisse im Folgenden mitgetheilt werden sollen.

Der Diffractionsraum war eine sphärische, 30 cm weite Glasglocke, deren unten abgeschliffener Rand auf einer durchbohrten, mattgeschliffenen Glasplatte stand. Die Durchbohrung der letzteren war mit einem Gummistopfen verschlossen, durch welchen hindurch vier Glasröhren eine Verbindung mit der Wasserluftpumpe, einem mit Baumwolle gefüllten Luftfilter, einer Waschflasche zur Durchfeuchtung der zu untersuchenden Gase und einem Gasometer gestattete. Wird der Diffractionsraum mit einem Staubnebel angefüllt,

dessen Theilchen aus kleinen Körnern von schwefelsaurem Ammoniak bestehen, so zeigt das durch eine solche Staubwolke hindurch sichtbare, das Auge nicht blendende Sonnenbild im Heliostatenspiegel einen merkwürdigen Farbenwechsel, der sich unter geeigneten Verhältnissen in etwa zehn Secunden vollzieht. Im ersten Moment erscheint derselbe glänzend rothbraun und geht dann schnell durch verschiedene Nuancirungen in ein glänzendes Azurblau über. Auch objectiv lässt sich diese Erscheinung leicht darstellen.

Ein ähnlicher, wenn auch wegen experimenteller Schwierigkeiten weniger regelmässiger Farbenwechsel zeigt sich bei Anwendung von Wasserdampfwolken, welche sich aus Dämpfen heftig siedenden Wassers bilden, wenn dieselben durch ein enges Rohr in die atmosphärische Luft ausströmen und dabei mit einem schwachen, über Eis geleiteten Luftstrom gemischt werden.

Die Analogie dieser Erscheinungen mit den auch in letzter Zeit wieder beobachteten brillanten Färbungen der Sonne liegt auf der Hand. Selbst in vollkommen "dunstfreier" Luft bilden sich einzelne Nebelkörperchen, die bei jeder Temperaturerniedrigung, aber nur in directem Sonnenlichte wahrzunehmen sind und im durchgehenden Lichte nicht die geringste Spur von Farbenentwicklung zeigen. Dieser Versuch berechtigt den Verf., das von Aitken hinsichtlich der Nebelbildung aufgestellte Gesetz in Zweifel zu ziehen.

Leitet man in einen vollkommen dunstfreien Raum einen Strahl Wasserdampfes hinein, so entwickelt sich die Erscheinung eines Regens ohne Nebel. Lässt man alsdann eine nur geringe Menge dunsthaltiger Zimmerluft in den Diffractionsraum eintreten, so bilden sich sofort neben den grösseren Regentropfen rauchartige Nebelwolken. Betrachtet man durch dieses Gemisch von Regen und Nebel hindurch einen auf Pauspapier entworfenen Lichtfleck von circa 2 cm Durchmesser, so erscheint dieser von einem den gewöhnlichen Mondhöfen ganz analog gefärbten Ringe umgeben. Wird jetzt durch Druckverminderung eine plötzliche Temperaturerniedrigung erzeugt, so entsteht ein der Grösse der sich nun bildenden Nebelkörperchen entsprechendes System grösserer, verschiedenfarbiger Diffractionsringe, ohne dass

das schon vorhandene Diffractionsbild im geringsten dadurch alterirt wird. Daraus folgt, dass die zuerst gebildeten Nebelkörperchen keine Bläschen, sondern massive Wasserkügelchen sind, eine Folgerung, die für die Zulässigkeit der von Clausius (Pogg. Ann. 84, p. 449. 1851) entwickelten und von Burkhart-Jezler (Pogg. Ann. 145, p. 196 u. 337. 1872) erweiterten Theorie der Dämmerungserscheinungen von entscheidender Bedeutung ist.

Bei Herstellung eines Nebels, dessen Nebelkörper von möglichst gleicher Grösse sind, ist die Farbenentwicklung so intensiv, dass der aus dem Diffractionsraum austretende Kegel von Diffractionstrahlen auf einem etwa 1 m entfernten Schirm von weissem Pauspapier ein intensiv gefärbtes Querschnittsbild liefert, dessen Farben unter besonders günstigen Verhältnissen von Intensität fast den Farben eines objectiv dargestellten Sonnenspectrums von grosser Dispersion gleichkommen.

Auch dieses Querschnittsbild zeigt einen merkwürdigen Farbenwechsel. Derselbe tritt jedoch nur im Anfange auf und durchläuft im allgemeinen zwei Perioden, nach deren Beendigung die Färbung nahezu constant bleibt. Jeder Wechsel in der Färbung geht in der Art vor sich, dass sich die neuentstehende Farbe vom Centrum aus über die früheren herüber schiebt, welche dann zugleich an Durchmesser zunimmt, so dass allmählich ein vielfarbiges, aus concentrischen Ringen bestehendes Bild entsteht. Wie dieser Farbenwechsel von der specifischen Beschaffenheit des Nebels abhängt, muss im Original nachgesehen werden-

Zum Schluss betont Verf., dass eine einfache geometrische Construction unter Berücksichtigung der meteorologischen Verhältnisse der Atmosphäre erkennen lässt, warum die vielfarbigen Dämmerungserscheinungen nur dann beobachtet werden können, wenn die Sonnenstrahlen den parallel zur Erdoberfläche liegenden Nebelschichten selbst parallel sind, d. h. also bei Sonnenaufgang und Sonnenuntergang; ferner warum Farbenbildung nur kurz vor Sonnenaufgang und kurz nach Sonnenuntergang sich entwickeln kann. Namentlich aber finden die früher von Poëy untersuchten, auch im vergangenen Winter häufig beobachteten prisma-

tischen Dämmerungen nach Farbenfolge und Farbenwechsel eine vollkommen ausreichende Erklärung. J. E.

44. **Kiessling.** Nebelglühapparat (Abhandl. des naturwiss. Ver. von Hamburg-Altona. 8, Abth. 1. 1884; Gäa 1884, p. 705—10; Z.-S. z. Förderung d. phys. Unterrichts 1884, Heft 3. Ausz. d. Hrn. Verf.).

Durch Anwendung einer 201 fassenden Glaskugel hat der Verf. einen einfach zu handhabenden Apparat hergestellt, welcher die Darstellung aller vorstehend beschriebenen Erscheinungen gestattet. Die Wasserluftpumpe kann durch ein bleines Gummigebläse ersetzt werden. Hinzugefügt ist die Erscheinung, dass Salmiakstaubnebel unter dem Einfluss der Schwere sich in horizontalen Schichten von schnell abnehmender Dichtigkeit ordnet, welche in geeigneter Weise durch diffuses Tageslicht erleuchtet in grosser Intensität von unten meh oben die Färbungen rothbraun, gelb, grünlichgelb und hellblau zeigen, also genau dieselbe Farbenfolge, welche sich am westlichen Himmel nach Sonnenuntergang dadurch ausbildet, dass die auf der Erdoberfläche ruhende Dunstschicht von dem unter dem Horizont befindlichen, diffuses Licht ausstrahlenden Atmosphärensegment beleuchtet wird.

N. Jadunza. Abgekürzte Fernrohre (Atti della R. Acc. dei Lincei di Torino 19, p. 583—604, 1884).

Der Verf. behandelt ein ähnliches Problem wie G. Ferraris Beibl. 5, p. 500. Er will ein Fernrohr finden, das bui grosser Focalweite doch grosse Kürze hat. Es gelingt dies, wenn man das Objectiv aus zwei Linsen zusammensetzt, von denen die erste convergent, die zweite divergent ist. Wegen der Details muss auf das Original verwiesen werden.

E. W.

46. Schmidt und Hänsch. Ueber eine beim Polarisiren beobachtete störende Erscheinung (Z.-S. f. Instrumentenk. 4, p. 348—349. 1884).

Bei den Beobachtungen mit dem Polarisationsinstrument beobachtet man zuweilen, dass eine im Polarimeter liegende, gefüllte Röhre bei Umdrehung um ihre Axe verschieden polarisirt, sogar, wenn sie nur mit destillirtem Wasser gefüllt ist. Dies kann folgende fünf Ursachen haben:

1) mangelnde Homogeneïtät der Lösung, 2) Unreinheit der Röhren, 3) unvollkommene Planparallelität der Deckgläser, 4) unparallele Begrenzung der Beobachtungsröhren, 5) eigene Polarisation der Deckgläser.

Die mangelnde Homogeneïtät der Lösung verschiebt die optische Axe, es werden dadurch die Beleuchtungen der zwei Hälften des Gesichtsfeldes ungleich. Es empfiehlt sich dann, nicht auf die langsam erfolgende völlige Homogeneïtät der Lösungen zu warten, sondern gleich neue Lösungen zu benutzen.

Ebenso tritt bei Füllung unreiner Röhren ein solcher Mangel an Homgeneïtät ein. Man erkennt diese Fehler dadurch, dass die einmalige scharfe Fernrohreinstellung bei Drehung der Röhre im Apparate nicht scharf bleibt.

Die mangelnde Planparallelität der Deckgläser bewirkt eine seitliche Verschiebung des Lichtes, eine mit solchen Gläsern ausgestattete Röhre um ihre Axe gedreht reisst das Gesichtsfeld mit sich herum. Dasselbe tritt auch ein, wenn die Röhren nicht senkrecht zur Axe abgeschnitten sind.

Fehlerhafte Deckgläser lassen bei rascher Umdrehung zwischen Daumen und Zeigefinger die durch sie fixirten Gegenstände in tanzender Bewegung erscheinen; solche Deckgläser sind sofort zu verwerfen. Polarisiren dagegen die Deckgläser, so muss man unterscheiden, ob sie von vormherein doppeltbrechend sind, oder ob sie es erst durch Druclauf die Beobachtungsröhre werden. Um derartige Störungelskennen zu lernen, presse man ein sonst gutes Deckglescharf gegen die Beobachtungsröhre, wonach es unmöglicist, eine völlige Gleichheit des Gesichtsfeldes zu erzielescheise Ungleichheit dreht sich dann auch beim Umdrehen de Röhre mit in den einzelnen Hälften herum.

Man erkennt demnach:

bei 1) und 2) mangelnde Homogeneïtät der Lösung ode Unreinheit der Röhren durch die Einstellung des Fernrohres

bei 3) und 4) Mängel in der Planparallelität der Deck gläser oder in der Parallelität des Rohrverschlusses durck das Schleudern des Gesichtsfeldes beim Drehen des Rohres bei 5) das Polarisiren des Deckglases durch Schädigung ar normalen Gleichmässigkeit des Gesichtsfeldes und seiner lälften.

O.

7. R. Hilbert. Eine neue Methode, Farben zu mischen (Sep. aus "Humboldt" 3, Heft 7).

Zur Mischung von Pigmentfarben wird als eine neue Methode ein Apparat empfohlen, der im wesentlichen aus wei Concavspiegeln besteht, die um verticale und parallele Axen drehbar und daher im Stande sind, zwei farbige Lichter auf einen weissen Schirm zusammen zu werfen.

48. S. Exercer. Ueber den Sitz des Nachbildes im Centralmervensystem (Repert. d. Physik 20, p. 374-378. 1884).

Entgegen der Behauptung Parinaud's (Gaz. des hôspitaux 20. Mai 1882), dass der Sitz der Nachbilder im Gehirn zu suchen sei, zeigt Exner neuerdings, dass sie ihren Sitz in der Retina haben müssen, und zwar an nicht identischen Stellen. Der Ort des negativ complementärgefärbten Nachbildes ist näher der Peripherie des Nervensystems, dagegen der für die beiden positiven Nachbilder näher dem Organe des Bewusstseins. Die Versuche, die Parinaud für seine Anschauung anführt, lassen sich ungezwungen in dem erwähnten Sinne erklären. (Vergl. S. Exner, Pflüger's Arch. 1, p. 582. 1875.)

 Surdi. Electrisirung des Papiers (Riv. Sc. Industr. 16, p. 95—96. 1884).

Dass Papier bei der Herstellung in Papierfabriken stark ectrisch wird, ist seit langer Zeit bekannt. G. W.

O. Ein Versuch zur Erzeugung von Electricität (La Nature 12, Auf dem Umschlage vom 18. Oct. 1884).

Wenn man den Versuch ausführt, mittelst des Luftruckes Quecksilber durch die Poren fester Körper (z. B. Iolz) zu treiben, so wird durch die Reibung des Queckrübers an dem festen Körper das erstere electrisch und theilt die Electricität der äusseren Metallfassung des Apparates mit, aus der man (bei trockener Witterung) sogar Funken ziehen kann.

51. Gottl. Adler. Ueber die Energie und den Zwangszustand im electrostatischen Felde (Wien. Ber. 89 (2), p. 594—613. 1884).

Die Abhandlung hat namentlich mathematisches Interesse; sie schliesst sich an die betreffenden Ableitungen von Maxwell an. Zu erwähnen ist, dass nach den Ableitungen jedes Flächenelement, wie es auch liege, eine Spannung normal nach auswärts von der Grösse  $R^3/8\pi$  erfährt, wo R nach Maxwell die electromotorische Kraftconstante ist, so also auch, wie bekannt, an den Conductorflächen. Hierdurch könnten Bewegungen eingeleitet werden, wie der electrische Wind u. s. f. G. W.

52. A. Chevret. Vertheilung des electrischen Potentials in einer rechteckigen Platte bei beliebiger Lage der Electroden (C.R. 99, p. 78—79. 1884).

Die Aufgabe wird behandelt für eine rechteckige Platte, in der die Electroden von sehr kleinem Radius auf einer Parallelen zu einer Seitenkante, endlich ganz beliebig liegen.
G. W.

 J. Scudamore Sellon. Apparat zur Constanterhaltung der electromotorischen Kraft (Polytechn. Notizbl. 39, p. 231. 1884. D.-R.-Pat. 27189 od. 17. Juli 1883).

Durch eine electromagnetische Vorrichtung werden in dem Schliessungskreis einer Secundärbatterie selbstthätig Elemente ein- oder ausgeschaltet. G. W.

54. G. Forbes. Compensirte Widerstände (Ztschr. f. Instrumentenkunde 4, p. 392. 1884).

Da der Widerstand von Kohle mit Erhöhung der Temperatur abnimmt, kann man durch Einfügung einer solchen in einen Schliessungskreis (eines Galvanometers) z. B. von

Kupferdraht die Einflüsse äusserer Temperaturänderungen compensiren. Ist der Kupferwiderstand 50 Ohm, so muss der Kohlenwiderstand gleich 380 Ohm sein, da in der Formel für den Widerstand r bei der Temperatur t:  $r_1 = r_0 (1 + \alpha t)$  für Kupfer  $\alpha = 0.0038$ , für Kohle  $\alpha = -0.0005$  ist. G. W.

55. Silvanus P. Thompson. Ueber die Justirung von Widerstandsrollen (Phil. Mag. (5) 17, p. 265-270. 1884).

Man nimmt einen Draht, dessen Widerstand etwas grösser ist, als der verlangte, und bringt zu demselben oder einem Theil desselben (bei Widerständen über 10 Ohm) eine Nebenleitung von viel höherem Widerstand an. G. W.

56. F. Kohlrausch. Universalwiderstandsmesser (Z.-S. d. electrotechn. Ver. zu Wien. 1, p. 376. 1883).

Das eine Ende der Inductionsrolle eines Inductoriums theilt sich in zwei Zweige, deren einer einen Widerstandskasten von 0,1 bis 1000 Einheiten, deren anderer den zu messenden (Flüssigkeits-) Widerstand enthält. Beide Zweige vereinen sich in einem 0,3 mm dicken Neusilberrheostatendraht, auf welchem sich ein durch ein Telephon mit dem anderen Ende der Inductionsrolle verbundener Schieber verschiebt. Die Scala des Rheostaten ist direct so getheilt, dass man an derselben das Verhältniss des Widerstandes abliest. Die Unterbrechungen des Inductionsstromes geschehen durch einen Neef'schen Hammer mit Platincontact; als Electroden in der Flüssigkeit dienen platinirte Platinelectroden. Für Messungen der Widerstände fester und spiralförmiger Leiter wird die Inductionsspirale ausgeschaltet, das Telephon durch ein Galvanoskop ersetzt. G. W.

<sup>57</sup>. A. E. Bostwick. Der Einfluss des Lichtes auf den electrischen Widerstand der Metalle (Sill. J. (3) 28, p. 133—145. 1884).

Der Verf. hat nochmals nachgewiesen, dass der von Börnstein gefundene Einfluss der Bestrahlung auf die Leitungsfähigkeit der Metalle (mit Ausnahme von Selen und Tellur) nicht existirt oder zu gering ist, um wahrgenommen zu werden, auch bei längerer Bestrahlung und kurzem Stromschluss.

G. W.

58. A. Bartoll. Ueber eine merkwürdige Vermehrung der Leitungsfähigkeit beim Festwerden einiger organischer Substanzen (l'Orosi, 7, p. 233—236. 1884).

Wie bereits früher (Beibl. 8, p. 712) beim Cetylalkohol findet der Verf., dass auch ein Gemisch von Paraffin (100 g) mit einigen Cubikcentimetern Amylalkohol und ein Gemisch von Naphtalin und Phenol im festen Zustand sehr viel besser leitet als im geschmolzenen. Paraffin und Naphtalin selbst leiten im festen Zustand nicht; der Zusatz des besser leitenden Amylalkohols und Phenols macht sie zu merklichen Leitern. G. W.

59. G. Foussereau. Ueber die electrische Leitungsfähigkeit des destillirten Wassers und Eises (C. R. 99, p. 80—82. 1884).
60. Chevreuil. Bemerkung hierzu (ibid. p. 82).

Die Versuche sind nach der Methode von Fuchs (Lipp-mann) angestellt; der Widerstand einer Wassersäule wurde mit dem eines Graphitstriches verglichen.

Der spec. Widerstand des Wassers ändert sich zu verschiedenen Zeiten im Verhältniss von 1:6 (118 900 bis 712 500 Ohms bei 15°). In Glasröhren vermindert sich der Widerstand in 24 Stunden bei 15° um ¹/30; bei 75° ändert er sich sehr schnell; bei 15° leitet das bei 75° mit dem Glase in Berührung gewesene Wasser viermal besser. Auch bei der Destillation in Platingefässen ändert sich die Leitungsfähigkeit beständig. — Zusatz sehr kleiner Mengen von Chlorkalium (¹/1000000 bis ¹/1000000) vermehrt die Leitungsfähigkeit im Verhältniss von 1:5.¹/2000000 Salzsäure (Dampf aus der Atmosphäre) hatte dieselbe Wirkung.

Der Einfluss kleiner Verunreinigungen des Wassers ist bekanntlich schon von F. Kohlrausch (Pogg. Ann. Ergzbd. 8, p. 1. 1876; Wied. Electr. 1, p. 569, studirt worden.

Die Reibungscoëfficienten von destillirtem Wasser und

als Wasser. Der spec. Widerstand ist 4865 Megohms  $1^{\circ}$  und 53540 Megohms bei  $-17^{\circ}$ .

Ir. Chevreuil erwähnt, dass er schon 1843 die allmäh-Lösung der Alkalien des Glases durch Wasser constatirt G. W.

Prova und Garbe. Ueber einen Etalon des electrostathen Potentials (J. de Phys. (2) 3, p. 299—303. 1884).

Lectr. 1, § 612) ähnlich. Ein U-förmiges Gefäss mit weiteren und einem engeren Schenkel ist theilweise siner bei 0° concentrirter Kupfervitriollösung gefüllt. Im weiteren Schenkel steht eine kleine Flasche aus las mit bei 0° gesättigter Lösung von reinem schwefelzink. In die Lösungen taucht ein Kupferdraht und einem Platindraht befestigter amalgamirter Zinkdraht. Kupfer- und Platindraht sind in Glasstöpsel eingelzen, welche in die Schenkel der Glasröhre eingeen sind.

uch wird statt der Flüssigkeiten selbst mit denselben ikter Bimsstein verwendet. (Die Fixirung der Flüsten durch Gyps ist schon von Beetz geschehen.)

tatt der Daniell'schen Elemente werden auch Elevon Zink, Zinksulfat, gesättigter Lösung von doppeltnaurem Kali mit <sup>1</sup>/... Schwefelsäure. Platin verwendet. mit einem Galvanometer verbundene Stangen von gleichem Metall eingesenkt, die Abtheilungen beziehentlich mit Seewasser und destillirtem Wasser gleich hoch gefüllt und der Verlauf des Stromes beobachtet. Dabei wurde der Widerstand des Kastens mittelst alternirender Ströme bestimmt. Die electromotorische Kraft steigt erst schnell und sinkt dann langsam. Die grösste Kraft wird bei hartem Stahl, eine geringere bei gewalztem Schmiedeeisen, eine noch geringere bei weichem Stahl und gehämmertem Schmiedeeisen beobachtet. Die Kraft beträgt oft ½ volt.

Aehnliche Kräfte entstehen an Eisenconstructionen in Flüssen u. s. f., wodurch sie corrodirt wurden. G. W.

63. A. Gutensohn. Galvanisches Element (Ztschr. f. Instrumentenkunde 4, p. 402. 1884. D. R. Patent No. 28344).

Die Zinkelectroden sind mit Blei überzogen und in eine Lösung von salpetersaurem Blei getaucht, oder eine reine Zinkplatte ist in einen Brei von Zinkoxyd und verdünnter Schwefelsäure gesenkt, die Kohle in starke Salpetersäure oder einen Brei von Zinkoxyd und verdünnter Salpetersäure getaucht.

G. W

64. Vellowi. Galvanisches Element mit constanter Stromstärke (Ztschr. f. Instrumentenkunde 4, p. 402, 1884, D. R. Patent No. 27522).

Die Zink- und Kohleplatten befinden sich in einem porösen oder mehrfach durchbohrten Gefäss, welches (an der Zinkplatte) mit dem bei Vermischung von 101 einer bei 80° gesättigter Bichromatlösung mit 70 ccm Salpetersäure bei 40° niederfallenden und mit Schwefelsäure vermischten Krystallengefüllt ist.

G. W.

65. J. Zeller & Co. Neue Braunsteincylinderelectrode (Centrl 1. f. Electrotechn. 6, p. 737. 1884).

Der Braunsteinsterncylinder ist ein in axialer Richtungsmit einer sternförmigen, liegenden engen Oeffnung zur Aufnahme des durch zwei Kautschukringe davon isolirten Zinkstabes versehener Cylinder. Er besitzt 4 cm vom ober

Ende zwei diametral gegenüberliegende, bis zum Innern ausgedehnte Schlitze, am Boden drei ziemlich tiese Rinnen, durch welche die an der Zinkelectrode schwerer werdende Flüssigkeit entweichen kann. Ist der Braunstein im Innern erschöpft, so kann man ihn noch ausserhalb mit einem Zinkcylinder umgeben.

G. W.

66. J. T. Bottomley. Ueber eine Gravity-Cell von sehr geringem inneren Widerstand (Proc. Roy. Soc. 37, p. 173—177. 1884).

In einem 47 Zoll im Quadrat grossen, 33/4 Zoll tiefen, fachen, roh gearbeiteten und mit einer eingepressten, sehr mt lackirten Bleiplatte ausgelegten Holzkasten wird ein Umm dickes, auf der Unterseite lackirtes Kupferblech (oder mehrere miteinander verbundene nebeneinander gelegt), welches durch wohllackirte Kupferstreifen an dem Bleiblech besestigt ist. Auf dem Kupferblech liegen, 3/4 Zoll vom Boden, auf kleinen Holzblöcken Zinkroste, welche an den Ecken durch zwei diagonale Kupferstreifen miteinander verbunden sind. An den vier Ecken des Kastens sind an die Bleche sehr dicke Electroden von Kupferstreifen befestigt, welche in Kupferseilen enden. Als Lösung dient eine etwas verdünnte Lösung von Zinkvitriol (spec. Gewicht 1,12-1,14), in welche an den Ecken Kupfervitriolkrystalle eingefüllt werden; bei grösseren Apparaten wird Kupfervitriol an den Seiten des Kastens durch Thonröhren eingefüllt, von denen aus dünne Glasröhren sich verzweigen. Da sich bei dem Gebrauch Zinkvitriol bildet, muss die Zinklösung öfter abgelassen und durch Wasser ersetzt werden. Der von dem Element gelieferte Strom hat stundenlang die Intensität von 45 Ampères. G. W.

87. W. Symons. Ueber eine galvanische antimonische Cellularkohlenbatterie (Rep. Brit. Assoc. 1881. p. 557).

Auf die Kohlen wird Antimon niedergeschlagen und denselben werden Zinkstäbe in Salmiaklösung gegenübergestellt. G. W.

68. **Jabloschkoff.** Natriumbatterie (Centralzeit. f. Opt. u. Mech. 5, p. 127. 1884).

Dünne Natriumplatten werden mit comprimirten Kohleplatten verbunden oder in einer Metallkapsel inmitten von Kohlestücken gebracht. Durch die Feuchtigkeit der Luft wird die Kette erregt. Die electromotorische Kraft ist 4 Volts; mit Kupfer statt Kohle 3 Volts. G. W.

69. Onimus. Umwandlung der Säulen mit Flüssigkeiten in trockene Säulen (C. R. 98, p. 1577-78. 1884).

Die Lösungen werden mit Gyps gemischt (was schon von Beetz geschehen ist). Praktisch ist dieser Process bei der Kette mit Chlorammonium und mit Chlorzink. Auch wird Gyps mit Braunstein oder Eisenoxyd gemengt. Namentlich bei letzterem tritt beim Oeffnen schnell wieder die frühere electromotorische Kraft hervor. Nach der Erschöpfung wird der Gyps wieder mit der Salzlösung getränkt. G. W.

70. Clarke. Neue Chlorsilberelemente zum täglichen Gebrauch (Polytechn. Notizbl. 39, p. 49—53. 1884).

An die inneren Wände einer Hartgummibüchse legt sich ein Zincylinder und innerhalb desselben ein aus Asphalt und Hartkautschuk zusammengeschmolzener Cylinder, um den eine Silberlamelle festgewickelt ist. Die letztere und der Zinkcylinder sind durch eine 1 mm dicke, mit einem Fliesspapierstoss und einer Schicht Tüllstoff umgebenen Lage von pulverisirtem Chlorsilber getrennt.

Man kann in den oberen Theil der Büchse einen Inductionsapparat einfügen, welcher durch Drücken eines Knopfes mit der Kette verbunden wird und Funken zum Anzünden von Gasflammen u. s. f. liefert. G. W.

71. Silvanus P. Thompson. Ueber voltaelectrische Inversion (Rep. Brit. Assoc. 1881. p. 552),

Die Kette Eisen, Kupfer, verdünnte Schwefelsäure (spec-Gew. 1,753) gibt bei 25°C. einen Strom durch die Flüssigit vom Eisen zum Kupfer, bei 140—150° einen umgehrten Strom. (Derartige Umkehrungen sind schon von eekrode i. J. 1869 beobachtet. Wied. Electr. 1, §. 690).

G. W.

# . A. Battelli. Ueber die thermoelectrischen Eigenschaften der Legirungen (Mem. di Torino (2) 36, 1884. 31 pp. Sep.).

Die möglichst homogen dargestellten Legirungen wurden  $\mathfrak{n}$ -förmigen Stäben verwendet, an deren Enden immer eselben zwei Neusilberdrähte gelöthet, welche unter Einhaltung eines Interruptors und graduirten Rheostaten mit nem Spiegelgalvanometer von bekanntem Widerstand vermden waren. Die Enden der Stäbe tauchten in Gläser oll Oel, in die Thermometer gesenkt waren, und deren eines weinem Oelbade erwärmt wurde. Durch Rühren wurde ie Temperatur gleichmässig erhalten. Die electromotorische fraft E ergibt sich aus der am Galvanometer beobachteten lesammtintensität J und dem Gesammtwiderstand R der ichliessung in jedem Fall J = E/R. Durch Einschaltung ines Daniell'schen Elementes wurden die Kräfte auf die des etzteren als Einheit reducirt.

Die electromotorischen Kräfte lassen sich bekanntlich lurch die Formel:

$$E = a(t_1 - t_2) \{b - \frac{1}{2}(t_1 + t_2)\}$$

darstellen, wo b der neutrale Punkt,  $t_1$  und  $t_2$  die Temperaturen der Löthstellen sind. Die Constanten werden für:

### 1) Antimon-Wismuthlegirungen:

Formel	<b>a</b> 1)	ь	Formel	a 1)	ь
8b	-0,1833	- 166,86	Sb, Bi,	+0,2338	- 95.00
Sb <sub>rs</sub> Bi,	-0,0987	- 314,00	Sb, Bi,	+0,2320	-105,00
Sb. Bi.	0,05417	<b>– 430,00</b>	Sb <sub>1</sub> Bi <sub>8</sub>	+0,1002	-589,2
$8b_4Bi_1$	-0,0380	<b>- 446,00</b>	Sb, Bi,	+0,1027	+740,00
$8b_1Bi_1$	0,00065	-2217,6	Sb <sub>1</sub> Bi <sub>10</sub>	+0,1118	+659,00
8b, Bi,	+0,0479	+ 11,00	Bi	+0,0576	-524,96
Sb. Bi.	+0,2438	- 21,00	1		;

<sup>1)</sup> Gegen Blei.

#### 2) Cadmium-Zinnlegirungen:

Formel	a 1)	b	Formel	a 1)	ь
Sn	+0.006388	+32,95	Sn, Cd,	-0,0366	- 62,0
Sn, Cd,	-0,00833	+26,0	Sn, Cd,	-0,0390	- 71,8
Sn, Cd,	-0,00960	+ 1,2	Sn, Cd,	-0,04140	- 90,6
Sn,Cd,	-0,0195	- 3,2	Sn, Cd,	-0,0434	101,3
Sn <sub>2</sub> Cd <sub>1</sub>	-0,0279	-18,0	Sn, Cd,	-0,04260	- 83,6
Sn, Cd,	-0,0289	-47,0	Sn, Cd,	-0,04241	- 80,8
Sn, Cd.	-0,03611	-49.0	Cd	-0.0420	- 57,1

1) Gegen Blei.

## 3) Blei-Zinnlegirungen:

Formel	a 1)	6	Formel	a 1)	b
Sn	+0,006 388	- 32,96	Sn, Pb,	+0,000 050	-462,9
Sn <sub>25</sub> Pb <sub>1</sub>	+0,0031	- 24,0	Sn, Pb,	-0,000 369	184,0
Sn <sub>o</sub> Pb <sub>1</sub>	+0,0020	- 3,8	Sn, Pb	-0,001 007	- 37,0
Sn, Pb,	+0,001 01	- 51,0	Sn, Pb,	-0,000 85	- 32,8
Sn.Pb.	+0,000 421	90,8	Sn, Pb,	-0,000 547	+ 12,0
Sn, Pb,	+0,000 12	-218,0		1	•

1) Gegen Blei.

## 4) Antimon-Cadmiumlegirungen:

Formel	a 1)	ь	Formel	a 1)	ь
$Cd_{20}Sb_1$	-0,05362		Cd <sub>1</sub> Sb <sub>1</sub>	-0,4430	-541
$Cd_4Sb_1$	-0,1628	-111	l — - 1	-0,5820	<b>—720</b>
Cd,Sb,	-0,2214	-812	Cd <sub>8</sub> Sb <sub>9</sub>	-0,4261	-559

1) Gegen Blei.

### 5) Antimon-Bleilegirungen:

Formel	а	ь	Formel	а	8
Sb Sb <sub>25</sub> Pb <sub>1</sub> Sb <sub>1</sub> Pb <sub>9</sub> Sb <sub>1</sub> Pb <sub>12</sub>	+0,10963 +0,10884 +0,04315 +0,03224	-273,55 -102,00 -205,00 -264,00	$\begin{array}{c} \operatorname{Sb_1Pb_{16}} \\ \operatorname{Sb_1Pb_{20}} \\ \operatorname{Pb} \end{array}$	+0,015 412 +0,019 84 +0,027 64	-318,00 -359,00 -865,3

Aus diesen Versuchen folgt, was zum Theil bereits schon bekannt ist, dass die die electromotorischen Kräfte als Functionen der Temperatur angebenden Curven nicht zwischen n Curven der Metalle in der Mitte liegen, sondern sich r des einen Metalls nähern oder gar über dieselbe hinaushen.

G. W.

- . J. T. Bottomley. Ueber die permanente Temperatur von Stromesleitern und über die Oberflächenleitung und Emission (Proc. Roy. Soc. 37, p. 177—187. 1884).
- b. Sir W. Thomson. Bemerkung hierzu (ibid. p. 187—189).

Die Messung geschah durch Bestimmung des Widerandes des kalten und durch den Strom erhitzten Drahtes, voraus die Temperaturzunahme berechnet wurde. Zur Widertandsbestimmung wurde der durch ein Amperometer gemessene Strom hintereinander durch den in Luft befindlichen, lurch Schirme geschützten Draht und einen in Paraffinöligenden Neusilberdraht geleitet, und die Potentialdifferenz im Ende des ersteren und letzteren durch Verbindung seiner Inden mit einem Galvanometer von sehr grossem Widertand bestimmt, woraus sich das Verhältniss der Widerständergab. Dies geschah sowohl bei schwachen, wie starken krömen. Da sich der Neusilberdraht kaum erwärmte, folgte uieraus die Widerstandsänderung des Drahtes in der Luft.

Auch wurden Versuche mittelst der Wheatstone'schen Fücke angestellt. In den einen Parallelzweig der Brücke ar der Draht in der Luft und ein System von parallelen Supferdrähten mit grosser Oberfläche nebeneinander gestellt. luf der Seite der letzteren vor der Ableitung zum Galvaometer in der Brücke befand sich ein Galvanometer mit ehr geringem Widerstand zur Messung der Stromintensität. er andere Parallelzweig der Brücke war aus einem langen infachen Draht von vielmal grösserem Widerstand als der rate Zweig gebildet, auf welchem sich der zweite Contact er Brückenleitung verschob. Aus den Versuchen folgt, dass ie Drähte sich der Reihe nach schwächer abkühlen bei Jeberzügen von Kienruss, Baumwolle und Schellack, Luft ohne Ueberzug), Baumwolle und Schellackfirniss, polirtem Supfer, Quecksilber, Zinn und Quecksilber. Bei Anwendung on Strömen von 5 Amperes stieg die Temperatur von Kupferdrähten von 0,81 mm Durchmesser über die der gebung (11°) der Reihe nach bis auf 21 bis 22,5°. Die renzen sind also sehr klein. Bei stärkeren Strömen dieselben mehr hervor. Bei Bedecken mit Papier schwarzem Lack, bis zu 1,5 cm Durchmesser, stieg die peratur eines 1 mm dicken Kupferdrahtes bei Anwei eines Stromes von 10 Amperes auch nur sehr wenig lals bei einem unbedeckten Draht.

Dünne Kupferdrähte haben nach dieser Bestimmur viel grösseres Emissionsvermögen, als z. B. Kupferk von 4 cm Durchmesser (1/4000) nach Macfarlane. Da ändert sich von 1/2000 bei polirten Drähten von 0, Durchmesser und einem Temperaturüberschuss von bis zu 1/400 bei einem 0,4 mm dicken Draht und 24° peraturüberschuss. Bei der Berechnung ist die Wärgabe der Drähte ihrem Temperaturüberschuss über die gebung und ihrer Oberstäche proportional gesetzt.

In einer Notiz hierzu berechnet Sir W. Thomson Einfluss der Ableitung der Wärme durch die Ender Drähte. Danach ist derselbe noch bei 50 cm langen Dr bemerkbar; die Temperatur ist in Abständen von 4, 8, von den Enden nur 1/2,7; 1/7,4; 1/20 kleiner als in Mitte. Die Drähte müssen also viel länger als 50 cm nommen werden, um sichere Resultate zu erhalten. G.

#### 75. W. H. Preece. Ueber die Wärmewirkungen electr Ströme (Proc. Roy. Soc. 36, p. 464—471, 1884).

Für den Zweck, Telegraphenleitungen und Apparat der Wirkung von Blitzschlägen zu schützen, schaltet m den Kreis Drähte ein, welche bei stärkeren Strömen al stärksten benutzten (500 Milliamperes) schmelzen. Desha der Verf. die Intensität des Stromes untersucht, durch w ein Draht schmilzt. Sie wurde durch eine Clamono Thermosäule unter Einschaltung eines Rheostaten und Galvanometers geliefert. Die Intensität ist selbstvers lich von der Länge des Drahtes unabhängig, muss aber portional der 3/2 ten Potenz des Durchmessers sich är (vgl. Wied. Electr. 2, § 463).

Die Versuche entsprechen diesem Resultat wegen der Unhomogene Ität der Drähte (und der Unrichtigkeit des Gesetzes der Wärmeabgabe) nicht ganz; namentlich dünne Drähte schmelzen relativ schwerer. Ist die Dicke d in tausendstel Zollen angegeben, so ist zum Schmelzen von Drähten erforderlich ein Strom von der berechneten Intensität J (in Amperes):

Kupfer Schwedisches Eisen Neusilber Platin J = 1,4587 0,035 755 0,056 376 0,057465  $d^3/_{3}$  Gr. W.

78. Shelford Bidwell. Ueber die Beziehung zwischen dem Cöfficienten des Thomson-Effects und anderen secundären Eigenschaften der Metalle (Proc. Roy. Soc. 37, p. 25—28. 1884).

Die von Thomson beobachtete, auf secundären Ursachen beruhende scheinbare Fortführung der Wärme in den Metallen durch den Strom, welche man in England mit obigem Namen bezeichnet, ist nach dem Verf. positiv in den Metallen von hohem spec. Widerstand und hoher spec. Wärme und negativ bei denen von kleiner Ausdehnung. Der Verf. hat mit bekannten Zahlen untersucht, ob diese Relation eine quantitative ist. In der That stimmt die Reihenfolge der Grösse der galvanischen Fortführung der Wärme mit der der Producte der spec. Wärme und des spec. Widerstandes, weniger der mit einer Constanten multiplicirten Ausdehnung im allgemeinen, indess ist doch durchaus keine Regelmässigkeit dabei zu erkennen.

7. G. Gore. Ueber einige neue Phänomene der Electrolyse (Proc. Roy. Soc. 37, p. 24—25. 1884).

Auf Kathoden von verschiedenem Metall in derselben Lösung scheidet sich ceteris paribus bei verschiedenen Stromintensitäten das Metall der Lösung ab, bei den schwächsten, wenn die Kathode aus letzterem besteht. (Offenbar wegen der secundären Ströme zwischen dem niedergeschlagenen Metall und der Kathode.)

G. W.

78. G. Gore. Ueber ungleichen Leitungswiderstand an Kathoden (Proc. Roy. Soc. 37, p. 35-36. 1884).

Geht der Strom von einer grossen Anode zu einer kleinen Kathode, so bleibt nach Abzug aller berechneten Widerstände der Flüssigkeit und der sonstigen Schliessung ein je nach der Natur der Kathode verschiedener Widerstand übrig. (7. W.

79. P. Garbe. Ueber die electrocapillaren Beziehungen (C. R. 99, p. 123-126. 1884).

Ist A die Capillarconstante, x die electrische Differenz am Meniscus des Quecksilbers im Capillarelectrometer, sind X und Y die Capacitäten der Polarisation des Quecksilbers bei constanter electrischer Differenz und constanter Oberfläche, so ist nach Lippmann:

$$\frac{\partial (A+xX)}{\partial x}=xY,$$

also für x = 0  $(\partial A/\partial x)_0 = 0$ . Danach ist auch die Capillarconstante im Maximum, wenn die electrische Differenz im Meniscus Null ist; resp. ihr Werth ist unabhängig von dem Zeichen dieser Differenz. Hat man also die Oberfläche des Quecksilbers bis zum Maximum polarisirt und fügt eine electromotorische Kraft hinzu, so ist sie gleich und entgegengesetzt der gesuchten electrischen Differenz. Auf diese Weise hat der Verf. die electrische Differenz zwischen Platin und verdünnter Schwefelsäure (1/10) bestimmt, indem er die grosse Quecksilberelectrode des Electrometers durch eine Platin-Er fand dieselbe gleich 0,5297 Volts. Entplatte ersetzte. wickelt man A nach der Mac Laurin'schen Reihe als Function von x, so folgt, da A von dem Zeichen von x unabhängig ist, dass die electrische Capacität  $-\partial^2 A/\partial x^2$  durch ein Maximum oder Minimum hindurchgeht, also  $\partial A/\partial z_{\mathbf{r}}$  $\partial^3 A/\partial x_0^3 = 0$  sind.

Entwickelt man  $Y = -\partial^2 A/\partial x^2 = a + bx^2 + cx^4$ , so folgt, dass die Capacität bei constanter Oberfläche allein eine Function der electrischen Differenz, unabhängig vom Zeichen derselben ist, und zwar ein Minimum, wenn letztere Null ist.

G. W.

. A. Bandsept. Mechanik der Electrolyse (Bull. Soc. intern. des Electr. 1, p. 350-360. 1884).

Die Electrolyse in den Batterien soll von der differenillen Anziehung der Electroden gegen die Elemente des rsetzten Körpers ausgehen, und die Intensität des Phänoens proportional sein "der Transparenz des Collectors für die ährend der Verbindung erzeugte Electricität der leichtesten lemente, und seine Opacität für die ponderablen Theilchen, relche die Ladungen enthielten". So condensirt sich H, SO, afolge der Tendenz des Radicals SO4, das Zink zu durchringen, unter Fortgang des leichteren Elementes H und Bilangder neuen Verbindung ZnSO<sub>4</sub>. Dabei treten die bekannten Wirmeprocesse auf. Dass sich die Energie des Stromes in mere Bewegung der flüssigen Molecüle überträgt, folgt namentlich aus den Volumverhältnissen des Wasserstoffs, wo das zuunmengesetzte Molecül gegen die Oberfläche der Electrode jedrückt wird, durch die Reaction der Kern H in der Richung des Stromes fortgeführt wird und durch die polare nehr oder weniger retractile Oeffnung geht, welche durch lie Abplattung der Hülle SO, entsteht (sic!) u. s. f. Weitere ist in der Originalabhandlung nachzulesen.

G. W.

# 1. P. van der Viet. Zur Theorie des electrischen Stromes (Exner Rep. 20, p. 418. 1884).

Der Vers. findet Schwierigkeiten in der Vereinbarung er verschiedenen Auffassungen des electrischen Stromes, onsch die Erwärmung durch denselben einmal durch das lerabeinken des Potentials der unveränderlich gegebenen lectricitätsmenge von einem höheren Potential auf ein iederes bedingt ist, dann durch einen Uebergang der besoneren Art von Bewegung, welche den Strom hervorruft, in ie Wärmebewegung, wodurch die Bewegungsenergie das inde des Leiters mit einer bestimmten Geschwindigkeit ersichen und dort reflectirt werden soll u. s. f. Zur Auflärung beobachtet er die Intensität eines Stromes in krecken von Eisen- und Kupferdraht, welche unter Einschalung eines Commutators und eines Galvanometers am einen

Ende mit dem einen Pol einer andererseits abgeleiteten Säul verbunden, andererseits isolirt waren. Beim Eisendraht wader Galvanometerausschlag grösser als beim Kupferdraht.

Mit der Länge der Drähte wachsen die Ablenkunger Eine Entscheidung für die Theorie kann der Versuc nach dem Verf. nicht geben, da der Strom auch durch di Electricitätsabgabe an die Luft bedingt sein kann. G. W.

 C. Wetter. Neuerung an Electromagneten und Magne kernen (Ztschr. f. Instrumentenkunde 4, p. 403. 1884. D.R. Pater No. 26810).

Die Magnete und Anker werden zur Vermeidung der Is ductionsströme aus einem Gemisch von fein zertheiltem Eise und gepulvertem Harz oder Schellack und Haaren ode Fasern durch Compression in der Wärme hergestellt. G. W.

83. L. M. Cheesman. Ueber die Messung schnell alten nirender Ströme mittelst des Galvanometers (Sill. J. (3) 26 p. 117—121. 1884).

Ein Galvanometer mit zwei kreisförmigen Rollen von je 2200 Windungen wird mit einem aus acht harten Stahl drähten bestehenden, durch wiederholte Impulse der magnetisirenden Kraft magnetisirten Magnet versehen. Is bis zur Höhe der magnetisirenden Kraft die temporär Magnetisirung desselben proportional der wirkenden Kraft so ist für kleine Ablenkungen  $\varphi$ , wenn M das permanent magnetische Moment,  $M_1$  das inducirte Moment,  $\alpha$  de Winkel zwischen der Axe der Windungen und dem Meridian, f(R) das durch die Windungen ausgeübte Drehungt moment, H die Horizontalcomponente des Erdmagnetismus i die Intensität der alternirenden Ströme ist:

$$MT \sin \varphi = iM_1 f(R) \sin (\alpha - \varphi).$$

Da  $M_1 = if(R) \cos (\alpha - \varphi)$ , so folgt:

$$i^2 = \frac{c \sin \varphi}{\sin 2(\alpha - \varphi)}$$
 und  $i = \frac{2 MT}{(f(R))^2}$ .

Ist  $\alpha = 45^{\circ}$ , so differirt, wenn  $\varphi = 3^{\circ} \sin \varphi / \sin 2(\alpha - \varphi)$  von tg  $\varphi$  nur um  $0.2^{\circ}/_{\circ}$ . Vergleicht man die Empfindlich

nstruments mit der eines Electrodynamometers ehr (4380) Windungen, so ist es für gleiche Zahl ationen sehr viel empfindlicher. G. W.

Leber die Vermeidung magnetischer Lokaleinstüsse instrumenten (Electrotochn. Z.-S. 5, p. 493—405. 1884). agnetischen Eigenschaften der zu Drähten, Dämverwendeten Metalle können die Resultate der Mesmehrfachen Gründen fälschen. Der permanente us kann durch sorgfältige Auswahl des Materials iden werden, nicht so leicht dagegen der inducirte, der von den Magneten der Apparate selbst herdagnetismus.

törenden Einflüsse vermeidet man am sichersten, die Verwendung von Metall in der unmittelbaren Magnets umgeht, wobei indessen die Verwendung er der des mitunter stark magnetischen Serpentins ist.

Werwendung von Metallen nicht zu umgehen, so in am besten das electrolytische Kupfer, welches chwach diamagnetisch ist, wobei man auch massive us aneinander geschliffenen Stücken electrolytischen erstellen kann.

sslich ist es dem Verf. auch gelungen, unmagnesp. schwach diamagnetischen Kupfer- und Messingupferdraht herzustellen, der diese Eigenschaft auch Imspinnung mit weisser Seide nicht verlor. O.

**Tayençon.** Thermogalvanoskop (J. de Phys. (2) 3, 395, 1884).

einen zwischen zwei verticalen Glasstäben ausDraht wird, ein Strom geleitet. Der Draht ruht
tte auf einem an einem Seidenfaden befestigten
rsterer ist um eine Welle mit Zeiger geschlungen,
gengewicht trägt. Bei der Erwärmung des Drahtes
Strom verlängert er sich, drückt dadurch den
unter und dreht den Zeiger.
G. W.

86. M. Mascart. Ueber das electrochemische Aequivalent des Silbers (J. de Phys. (2) 3, p. 283—286. 1884).

Früher hatte Hr. Mascart die durch ein Ampere in der Secunde electrolytisch abgeschiedene Silbermenge gleich 1,124 g gefunden. Nach den neueren Beobachtungen von F. und W. Kohlrausch und Lord Rayleigh ist dieser Werth 1,1183 und 1,118. Infolge dessen hat Hr. Mascart die Wechselwirkung der Spiralen seiner Wage neu berechnet und findet nun den Werth 1,1156.

87. Lord Rayleigh und Mrs. Sidgwick. Vorläufge Notiz über die Constante der electromagnetischen Drehung des Lichtes in Schwefelkohlenstoff (Proc. Roy. Soc. 37, p. 146— 148. 1884).

Die Röhre voll Schwefelkohlenstoff befand sich innerhalb einer Spirale von 3684 Windungen. Eine Schwierigkeit bereitete dabei die Erwärmung derselben, wodurch Schlieren entstanden. Die Drehung wurde durch ein Nicol'sches oder doppelbrechendes Prisma beobachtet.

Die Spirale war noch von einer Hülfsrolle umgeben, durch welche der Strom eines Leclanché-Elementes geleitet wurde, um dadurch die Gleichheit zwischen den beiden Feldern des Halbschattenapparates genauer herzustellen.

Das Licht ging dreimal durch die Röhre, die Drehung betrug 9 bis 19° für Natriumlicht, die Stromintensität 1/2 bis 1 Ampère.

Nach der Correction für die Temperatur mittelst der Formel von Bichat betrug die doppelte Drehung für die mittlere Beobachtungstemperatur 18° 1124,1 bis 1132 Minuten für einen bestimmten Strom (etwa 1¹/2 Ampère) im Mittel 1128,4° für 15 Beobachtungsreihen. Als Resultat aus vier weiteren Beobachtungsreihen ergab sich 1127,4 Min. Als Endresultat folgt die Rotation in Minuten bei 18° C7 welche einer Differenz des magnetischen Potentials gleich Eins entspricht, gleich:

0,042 002 Minuten.

H. Becquerel fand bei 0° 0,0463, also für 18° 0,0452 Min., also eine etwa um 7°/<sub>0</sub> grössere Zahl; Gordon für das alliumlicht 0,05238 Min., aus welchem Werth für das triumlicht nach den Formeln von Becquerel und Verdet 4163 Min. bei etwa 13°, also 0,0413 Min. bei 18°, d. h. e 2°/<sub>0</sub> kleinere Zahl folgt. G. W.

J. W. Giltay. Das Polarisiren telephonischer Empfänger (Med. d. k. Akad. van Wetensch. Afdeel. Natuurk. 2, Deel 20, p. 78—101. 1884).

Wenn in die primäre Leitung eines Inductors ein Mikroon mit Batterie, und in die secundäre ein Condensator
geschaltet wird, so hört man in letzterem, obgleich sehr
iwach, dass in der Nähe des Mikrophons gesprochen wird,
loch ist alles unarticulirt und kein Wort zu verstehen.
unand hat gefunden, dass es genügt, den Condensator zu
larisiren, durch das Einbringen einiger Elemente in die
cundäre Leitung, um denselben vollständig articulirt und
rständlich sprechen zu lassen. Die Wirkung dieser Laingsbatterie nun hat der Verf. zu erklären gesucht.

Zuerst hat er durch verschiedene Experimente nachewiesen, dass die Ladungsbatterie die Töne des Condenstors verstärkt, was schon daraus folgt, dass die Anziehung er beiden Belegungen dem Quadrate der Potentialdifferenz roportional ist. Ist die eine Belegung zur Erde abgeleitet ad das Potential der anderen gleich V, so ist die Anziehung:

$$k = V^2$$
. Const.  $\frac{\partial k}{\partial V} = 2 V$  const.

Um zu versuchen, ob der unpolarisirte Condensator nicht rticulirt sprechen würde, wenn die ihm zugesandten telehonischen Ladungen nur stark genug wären, wurde ein idermikrophon mit drei Bunsenelementen in die primäre eitung des Inductors gebracht. Der Condensator gab zwar iemlich kräftige Töne, man konnte ganz gut hören, dass an er entfernten Station gesprochen wurde, aber es war noch ein Wort zu verstehen.

Der Verf. schliesst nun aus einer einfachen Betrachtung, les der nicht polarisirte Condensator alle vor dem Mikrohon producirten Töne eine Octave höher liefern muss, was er nachher bir hissine Enpirimente bestätigt. In mär- Schliessung wird das Alermikrophon mit der l batterie eingeschaltet: in die secundare ein Condensat Batterie, aus seille Leclancheelementen bestehend. Taster. Der letztere ist so eingerichtet, dass der ( sator durch die Batterie polarisirt ist, wenn der Te Ruhe ist: wird derselbe niedergedrückt, so ist die ! aus der Leitung. Es wurde nun vor dem Mikropl einer kleine Flöte geblasen, welche das al (das Orch angab, und man hörte diesen Ton sehr deutlich im ( sator. Sobali aber der Taster niedergedrückt wurde der Ton plötzlich viel schwächer und eine Octave Dasselbe wurde mit gedeckten Pfeifen und mit eine nette constatirt. - Dass es diese Tonerhöhung t Octave ist, welche verursacht, dass nichts aus dem ! sator zu verstehen ist, wird deutlich, wenn man bedenkt, Vocale sich, nach von Helmholtz, voneinander unters durch bestimmte, charakterisirende Tone. Vocal A vor dem Mikrophon gesprochen, so wird o rakterisirende Ton bu dieses Vocals als but im Conc gehört werden: es wird folglich der aus dem Conc kommende Ton den Charakter des a Vocals vollstän loren haben. Da die charakterisirenden Töne der V und  $A^{-}b^{+}$  und  $b^{+}$  gerade eine Octave auseinander so liesse sich erwarten, dass ein vor dem Mikrophon chenes O als A aus dem unpolarisirten Condensato gehört werden. Dies war auch wirklich der Fall. wurde das Wort "obrocodobro" vor dem Mikrophon chen, als "abracadabra" im Condensator gehört.

Der Verf. knüpft an seine Abhandlung eine ma sche Entwickelung der Bewegungscurven des Conde welche er Hrn. Prof. Bosscha verdankt. Wenn a manente und  $b \sin 2\pi(t, T)$  die variirende telephonis dung darstellt, so ist die Amplitude in jedem Augen finden aus dem Ausdruck:

$$k = a^2 + 2ab \sin 2\pi \frac{t}{T} + \frac{b^2}{2} - \frac{b^2}{2} \cos 2\pi \frac{t}{\frac{1}{2}T}.$$

Der polarisirte Condensator wird also, neben dem Mikrophon producirten Ton der Periode T, s

höhere Octave als Oberton geben. Dies wurde auch durch das Experiment bestätigt, wenn man als Ladungsbatterie ein, zwei oder höchstens drei Leclanchéelemente benutzte. Setzt man in obigen Ausdruck a=0, so ist die Bewegungsgleichung des unpolarisirten Condensators:

$$k_{\rm I} = \frac{b^2}{2} - \frac{b^2}{2} \cos 2\pi \frac{t}{\frac{1}{4}T}$$

was vollkommen mit den oben genannten Experimenten übereinstimmt.

Der Verf. weist schliesslich nach, dass der permanente Magnet des Bell'schen Telephons genau dieselbe Rolle spielt, wie die Ladungsbatterie beim Condensator. Nur sind, des remanenten Magnetismus wegen, die Resultate beim Telephon viel schwieriger zu erzielen, als beim Condensator.

Am Schluss der Abhandlung wird noch ein Experiment leschrieben, wo der Condensator als Transmitter dient. Derselbe wird mit zehn Bunsenelementen und einem Telephon in eine Leitung gebracht, und das gegen das Condensator Gesprochene wird deutlich im Telephon verstanden. Mit 36 kleinen Faureelementen war es möglich, mit nur zwei Condensatoren zu telephoniren, der eine zum Sprechen, der andere zum Hören.

89. Van der Ven. Theorie der dynamoelectrischen Maschine und Notiz über das Element von de Lalande und Chaperon (Haarlem 1884, 44 pp. Sep.)

Aus dieser Abhandlung ist zu erwähnen, dass nach Messung der electromotorischen Kraft und des Widerstandes des Elementes, Kupfer mit Kupferoxyd (0,9 kg) Kallauge (0,6 kg in 3 l Wasser), Zink (Platte von 292 kg Gewicht, 40 cm Länge, 16 cm Breite, 4 mm Dicke), die electromotorische Kraft während dreier Tage 0,64; 0,69; 0,68 D, der Widerstand 0,16; 0,28; 0,38 S.-E. war. G. W.

90. G. Fitzgerald. Ueber die dem Aether durch einen variablen Strom mitgetheilte Energiemenge (Nat. 29, p. 167. 1884).

Erzeugt ein alternirender Strom Strahlung, wie es wahrcheinlich nach der electromagnetischen Lichttheorie der Fall ist, so strahlt er in der Secunde  $m^2 cdot N^4 cdot 10^{-29}$  Ergs aus, wo m das magnetische Moment der Ströme, N die Zahl der Schwingungen in der Secunde bedeutet. E. W.

 G. H. Darwin. Ueber die Spannungen im Erdinnern infolge der Gewichte der Continente und Berge (Roy. Soc. London. part I. 1882, p. 187—230).

Das im Titel behandelte Problem ist unter der Voraussetzung behandelt, dass die Erde ein elastischer, incompressibler, homogener Körper ist. Wegen der Rechnungen und Resultate müssen wir auf das Original verweisen. E. W.

 G. H. Darwin. Eine numerische Schätzung der Rigidität der Erde (Nat. 27, p. 22—23, 1882).

Nach Betrachtungen über die Fluth leitet der Verf. aus einer Reihe von Beobachtungen ab, dass die Starrheit der Erde etwa halb so gross als die des Stahles sein werde, und ein Nachgeben derselben stattfindet. Die Indischen sehr langen, aber nur auf eine Breite sich erstreckenden Beobachtungen würden dagegen kein Nachgeben andeuten, sondern lehren, dass die Erde absolut starr ist. Indess hält Darwin das erste Resultat für genauer und ertheilt der Erde eine Starrheit gleich der des Stahles.

E. W.

93. A. Riggenbach. Historische Studie über die Entwickelung der Grundbegriffe der Wärmefortpflanzung (Beilage zum Bericht über das Gymnasium zu Basel für 1883/84. Basel 1884-39 pp.).

Der Verf. hat sich die Aufgabe gestellt, kurz die Thatsachen zusammenzustellen, welche auf die Grundbegriffe der Wärmelehre (mit Ausschluss der mechanischen Wärmetheorie) geführt haben, und die Wandlungen, oder besser die Vervollkommnungen, zu verfolgen, welche diese Begriffe im Lause des 18. und 19. Jahrhunderts erlitten haben. Die Untersuchung zerfällt in drei Abschnitte. Der erste umfasst die Entwickelungsgeschichte der Begriffe Temperatur, Wärmenge, latente und specifische Wärme und gründet sich

ptsächlich auf die Arbeiten von Newton, Richmann, mbert und der englischen Chemiker Black und Crawd. Es wird dabei namentlich der innere Zusammenhang verschiedenen stofflichen Theorien klar zu legen gesucht gezeigt, dass mit der Auffindung des Dulong'schen Geses über die Atomwärme eine consequente Weiterbildung stofflichen Theorie nothwendig auf die Betrachtung der irme als einer Molecularbewegung geführt haben müsste. Resultaten heben wir hier noch hervor, dass Lambert Priorität der Entdeckung des Begriffes der specifischen irme muss zuerkannt werden.

Der zweite Abschnitt behandelt die Grundbegriffe der irmestrahlung und bespricht hauptsächlich die Schwierigten, welche der Forschung aus dem Vorhandensein zweier zweiedener Fortpflanzungsarten der Wärme, der Leitung i der Strahlung, sowie aus der Aehnlichkeit der Wärmel der Lichtstrahlung erwuchsen. Es verdient hervorzoben zu werden, dass der schottische Philosoph James itton durch vorurtheilslose Interpretation der Pictetten Spiegelversuche bereits am Ende des vorigen Jahrderts zu den heutigen Vorstellungen über die Beziehunzwischen Licht- und Wärmestrahlung gelangt ist.

Im dritten Abschnitt wird an den Versuchen von Ingeniss, Tob. Mayer, Leslie, Biot und Fourier die allliche Ausbildung des Begriffes der Wärmeleitungsfähigkeit olgt.

Ein Anhang enthält die zur Begründung des im Texte eführten nöthigen Citate, darunter eine ausführliche Darng der heute noch lange nicht genug gewürdigten Aren Lambert's, endlich eine Uebersicht der benutzten ratur.

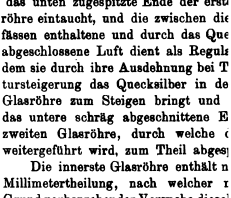
E. H. von Baumhauer. Ein Temperaturregulator infacher Construction, der auch als Registrirthermometer tienen kann (C.R. 99, p. 370—374, Arch. Neerl. 1884).

In ein gewöhnliches Probirglas A ist eine etwas engere aröhre B hermetisch eingeführt. Ihr unteres Ende ist offen etwas ausgezogen, das obere mit einem Schenkel eines singenen Kniestückes verbunden, durch dessen anderen

Schenkel das Gas zuströmt. Die obere Wand de stückes ist durchbohrt und gestattet einer zweiter engeren Glasröhre C, die gasdicht verschoben werde das Eintauchen in die erstere.

Das Probirglas ist zum Theil mit Quecksilber a in welches auch das unten zugespitzte Ende der erst

Fig. 1



Die innerste Glasröhre enthält n Millimetertheilung, nach welcher i Grund vorhergehender Versuche diesel oder weniger tief in die erste Röhre schiebt, je nachdem man niedrige höhere Temperaturen erzielen will. D liche Auslöschen der Lampe dadur das Quecksilber die ganze untere ( absperrt, wird, wie bei dem Buns Regulator, durch ein kleines, ca. 5 m angebrachtes Loch o verhindert, das d Gase noch den Durchgang gestattet.

Da dieser Apparat für alle Temp unter 300° C. gebraucht werden ka Länge der getheilten Röhre C dabei gross wird bei genügender Genauigke besser, zwei solche zu benutzen, den a

Temperaturen unter 110° C., den anderen für Temp über 100° C., im letzten muss die Röhre B von unte weitert werden, dass das Aufsteigen des Quecksil engeren Theile dieser Röhre erst bei 100° C. anfän

Soll das Instrument als Registrirthermometer so wird die innerste Röhre durch einen Schwimmen der mittelst eines über eine Rolle gehenden Fader n Gegengewicht äquilibrirt ist; man muss dann noch eine arometercorrectur anbringen, indem man die registrirte löhe um soviel Millimeter vermehrt oder vermindert, als as Barometer mehr oder weniger Millimeter als 760 mm ngiebt.

5. H. Schulze-Berge. Verfahren zur Herstellung von Mustern auf gläsernen Druckplatten mittelst Flusssäureätzung (Z.-S. f. Instrumentenk. 4, p. 330. 1884).

Die Aetzungen erfolgen in dreierlei Art. 1) Das Glas wird tark erwärmt, zweckmässig auf 70 bis 85° C., dann wird mit Flusssäure direct geschrieben, gezeichnet oder gemalt, wozu man sich einer Feder oder eines Pinsels bedient. 2) Feste Fluoride werden auf dem Glase abgelagert und stark erhitzt, wobei sie das Glas angreifen und die Aetzung bewirken. 3) Feste Fluoride werden auf Glas erhitzt und der Einwirkung von Säuredämpfen ausgesetzt; dieses Verfahren eignet sich weniger gut als die vorigen zu diesem Zweck. E. W.

6. Das Coloriren der Glasphotogramme für den Projektionsapparat (Lat. mag. 24, p. 58-63, 1884).

Es wird eine genaue Anleitung zum Coloriren von Diaositiven, sei es mit Wasserfarben oder mit Oelfarben gejeben und die Verwendung derjenigen Landschaftsbilder, eren Glas nicht frei von Flecken, Kritzeln oder Blasen ist, u Mondscheinlandschaften etc. besprochen.

7. Herstellung von Glasphotogrammen nach Holzschnittillustrationen (Lat. mag. 24, p. 63-64, 1884).

Es handelt sich bei dem Photographiren von Holzchnitten zumeist um eine Abdeckung der in der Photographie
nd im projicirten Bilde zu derb und unharmonisch erscheinenlen Striche und Kreuzschraffirungen, was bei sorgsam auszeführten Holzschnitten durch eine auf diese gelegte matte
Flasplatte, bei gewöhnlicheren Holzschnitten durch Auftragen
fon chinesisch Weiss erreicht werden kann. Im letzteren
Falle kann man diejenigen Partien des Bildes, die stark ausmehbeuerz de Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

geprägte Umrisse besitzen sollen, durch Nachfahren der mit Bleistift markiren, ebenso auch einzelne Partien des durch Bestreichen mit Oel oder Wasser mit etwas Gl schärfer hervortreten lassen. Letzteres Verfahren leist Herstellungen von Porträts gute Dienste.

#### 98. P. G. Tait. Die Würme (London, Macmillan, 1884. 36

In dem vorliegenden Bande gibt Tait eine ganz el tare Darstellung der Lehren der Wärme; dabei sind doch die allgemeinen Gesichtspunkte so weit wie mögl den Vordergrund gestellt. Um recht verständlich zu hat Tait manches, was im System erst später zu er wäre, vorausgestellt. Vielfach sind die Consequenze: Wärmetheorie für Meteorologie und das praktische mehr als es sonst wohl geschieht, hervorgehoben, was werthvoll ist.

Das Buch zerfällt in 22 Capitel: Cap. 1) Fund tale Principien. 2) Einleitung. 3) Ueber Kraft und En 4) Vorläufige Skizze des Gegenstandes. 5) Ausdehnun festen Körper. 6) Ausdehnung der Flüssigkeiten und 7) Thermometer. 8) Aenderung des Aggregatzusts Schmelzen und Erstarren. 9) Verdampfen und Condens 10) Aenderung der Temperatur. Specifische Wärme. 11) moelectricität. 12) Andere Wirkungen der Wärme. 13) bindung und Dissociation. 14) Wärmeleitung. 15) Cc tion. 16) Strahlung. 17) Strahlung und Absorption. 18) § lung. 19) Einheiten und Dimension. 20) Watt's Indic Diagramm. 21) Elemente der Thermodynamik. 22) I der Wärme.

In historischer Hinsicht steht der Verf. hier, wie sonst, auf einem specifisch schottisch-englischen Standp In den Zahlenangaben hätten manchmal die neuesten Usuchungen mehr berücksichtigt werden können. E.



ZU DEN

## ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE.

BAND IX.

E. J. Mills. Die "Numerics" der Elemente (Phil. Mag. 18, p. 393—399. 1884).

Der Verf. stellt die numerischen Werthe, die "numeric"s der Atomgewichte y der verschiedenen Elemente dar durch:

$$y = p \cdot 15 - 15 \cdot (0.9375)^{x}$$
.

p ist hierbei eine ganze Zahl und ebenso x. Die Summe  $\sum_{0}^{\infty} 15.(0.9375)^{x}$  ist 240; dies ist das Atomgewicht des Urans, das höchste, das bekannt ist.

Der Verf. stellt noch die allgemeinere Gleichung auf:

$$y = p \, n - n \, \left( \begin{array}{c} n \\ n+1 \end{array} \right)^x,$$

wo n+1 die Zahl der Gruppen im System ist. Der Wasserstoff würde der Gruppe  $y=1-(1/(1+1))^x$  angehören.

E. W.

 O. von der Pfordten. Das Aequivalentgewicht des Molybdäns (Z.-S. f. analyt. Chemie 23, p. 611—612, 1884).

Aus Analysen von molybdänsaurem Ammonium findet der Verf. den obigen Werth zu 95,8876, der die von Dumas, Debray, Liechti und Kempe gefundenen Werthe bestätigt.

E. W.

3. Debray und Joannis. Ueber die Oxydation des Kupfers (C. R. 99, p. 688—692, 1884).

Erhitzt man Kupfer an der Luft, so oxydirt es sich von 350° an bis zu dem Punkte, wo die Dissociationsspannung des gebildeten Oxydes, das sich in Oxydul zu verwandeln strebt, 1/5 des atmosphärischen Druckes geworden ist. Je böher die Temperatur, um so geringer ist die Menge von Kupferoxyd.

Beim Abkühlen nimmt das Kupfer, resp. Kup wieder den Sauerstoff, den das Kupferoxyd beim abgab, vollkommen auf. Man kann so sehr voll Vacua herstellen.

4. H. Le Chatelier. Ueber einen allgemeinen des Gesetzes vom chemischen Gleichgewicht (C. R. 99 789, 1884).

Van t'Hoff hat den Satz aufgestellt: Jeder gewicht zwischen zwei verschiedenen Zuständen der verschiebt sich infolge der Temperaturänderung n System, dessen Bildung Wärme entwickelt. Der Vallgemeinert den Satz: Jedes chemisch stabile Syssich im Gleichgewicht befindet, und auf das eine Ursache wirkt, die seine Temperatur oder Conc (Druck, Concentration, Zahl der Molecüle in der Veinheit) zu verändern strebt, sei es in seiner Gesasei es nur in einzelnen Theilen, kann nur solche inn änderungen erfahren, welche, wenn sie allein aufträ Aenderung der Temperatur oder der Condensation lwürden, die entgegengesetztes Zeichen haben, wie diwelche von der äusseren Ursache herrühren. Dadurch die reversiblen Processe in den Kreis der Reciproke

Die Modificationen sind meist fortschreitend und Sie sind plötzlich und vollkommen, falls sie eintreten ohne die individuelle Condensation der einzelnen hor Theile zu ändern, die das System im Gleichgewicht wobei sie aber zugleich die Condensation des ganzen verändern. Sie sind Null, wenn ihre Erzeugung kei änderungen analog zu der von der äusseren Ursac rührend bewirken kann. Die Modificationen sind nicht Treten sie nicht auf, so wird das System, das urspistabil war, instabil und sucht sich der Stabilität zu

Der Verf. gibt hierfür eine Reihe von Beispiele

1) Erhitzung des ganzen Systems gibt endother dificationen (Schmelzen, Verflüchtigen, Polymerisation CN). Dimorphe Transformation (AgJ, NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>). D tion. Endotherme umkehrbare Verbindung von CS leicht auch N<sub>2</sub>O<sub>8</sub>. Endotherme Lösung der meisten

Indotherme Krystallisation einiger Salze, deren Löslichkeit at der Temperatur abnimmt.

- 2) Die theilweise Erhitzung eines Systems ruft Veränlerungen hervor, die die erhitzte Parthie abzukühlen streben Fortpflanzung der Wärme, Thermoströme, Concentrationsinderungen durch Diffusion).
- 3) Die Condensationszunahme der Gesammtheit eines Systems von constanter Temperatur ruft Veränderungen hervor, welche die Condensation des Systems zu vermindern bestrebt sind. (Schmelzen von Eis, dimorphe Transformation von AgJ. Verbindung der dissociirten Producte von CO<sub>2</sub>.
- 4) Die Condensationszunahme eines Theiles eines Systems bringt Veränderungen hervor, die die Condensation des veränderten Theiles zu vermindern suchen (Condensation von Wasserdampf. Verbindung von CaO und CO<sub>2</sub>. Diffusion ungleich concentrirter Lösungen. Erniedrigung der Schmelzpunkte von Legirungen).
- 5) Die Gleichgewichtsänderungen sind meist progressiv, wenigstens solange die Elemente derselben nicht einfach nebeninander gelagert sind, sondern homogene Mischungen bilden.
- 6) Die Gleichgewichtsmodificationen sind total, sobald ie vor sich gehen können, ohne die Condensation eines eden Theiles des Systems zu ändern, wobei sie sich doch ie Condensation des ganzen Systems ändert. Dies ist der 'all bei der Condensation des Wasserdampfes, dem Schmelzen on Eis, der Transformation von AgJ, Dissociation von CaCO<sub>3</sub> ad CuO, Lösung der Salze. Diese Systeme gehen bei undlich kleiner Condensation eines ihrer Theile von einem attem zum anderen über.
- 7) Die Gleichgewichtsmodificationen sind Null, wenn sie inen analogen Effect hervorrufen zu dem, der von der usseren Ursache herrührt.

Die Dissociation ist unabhängig vom Druck, wenn die lersetzungsproducte sich ohne Volumenänderung verbinden I und J). Die Gleichgewichtsgrenze ist unabhängig von der lemperatur, falls ihre Transformationen keine Wärme entrickeln. (Ein Theil der Esterificationen).

8) Alle Gleichgewichtsmodificationen sind nur möglich, ilden sich aber nicht nothwendig, wie dies Ueberschmelzung,

Ueberhitzung, Uebersättigung, plötzliche Abkühlur sociirter CO<sub>2</sub> zeigen. Die so erhaltenen, nicht stabil können sich nur in dem Sinne ändern, dass sie si dingungen des stabilen Gleichgewichts nähern. änderung der instabilen Gleichgewichte geht meis Wärmeentwickelung von Statten, entsprechend de der maximalen Arbeit, da wie van t'Hoff bemer gewöhnliche Temperatur sich nur wenig vom absopunkt unterscheidet, bei dem das stabile Gleichg Entwickelung der gesammten im Körper enthalter entspricht.

# 5. F. Urech. Ueber den Einfluss der Temperatur centration des Salzes auf die Inversionsgeschwin Saccharose (Chem. Ber. 17, p. 2165—2178. 1884).

Anlässlich einer Arbeit von Menschutkin e Verf. daran, dass er den Einfluss der Temperatur centration der Salzsäure auf die Inversionsgesch der Saccharose geprüft habe. Er stellt seine fr gebnisse graphisch und in Tabellen dar, wobei ale cinmal die Temperatur, das zweite mal die Co dienen, während die Ordinaten die Geschwindigkeits a wiedergeben.

Tabelle I.

Temp.	0,287 g HCl a	10 × 0,287 a	$20 \times 0,287$
10	_	0,195	0,600
10	0,063	0,900	3,000
20	0,200	4,500	12,500
30	1,000	19,000	40,000
40	5,000	60,000	143,000

Tabelle II.

Con- centration		1 ° a	!	10° a	-	20° a		30 ° a
0,287	Ī			0,063	-	0,200		1,000
$10 \times 0.287$	i	0,195	!	0,900	İ	4,500	'	19,000
$20 \times 0.287$		0,600	1	3,000		12,500		40,000
$40 \times 0.287$		2,690	·	14,000	1	75,000	١	280,000
$60 \times 0.287$		7,500		35,5 <b>0</b> 0		-	'	_
$80 \times 0.287$		18,000		80,000			:	

Bei constanter Concentration wächst mit steigender Temperatur, bei constanter Temperatur wächst mit steigender Concentration die Constante erst langsam, dann immer schneller. Es entspricht dies im ersten Falle dem Verlauf der Dissociationscurve.

Bildet man die Zahlen, welche angeben, um wieviel mal bei irgend einer Concentration die Zeitdauer, bis die Hälfte der Saccharose umgesetzt ist, kürzer ist als bei der schwächsten Concentration, so ergibt sich, dass sowohl über als unter 20° der Zeitverbrauch wenige Mal kleiner ist, als bei letzterer Temperatur für die einzelnen Concentrationen im Verhältniss zur schwächsten Concentration.

Wilhelmy hat die Gleichung:

$$\frac{\log Z_0 - \log Z}{t} = MS$$

sufgestellt und diese dann in:

$$\frac{\log Z_0 - \log Z}{t} = \frac{m_1 a_1 \frac{S}{W}S}{w}$$

erweitert, wo  $Z_0 - Z$  die umgewandelte Menge Saccharose ist, M die Geschwindigkeitsconstante bedeutet, S die Menge wasserfreier Säure, w die Wassermenge bedeutet,  $a_1$  eine für die verschiedenen Säuren verschiedene Constante und  $m_1$  eine Function der Temperatur ist. Für die folgenden Säuren nehmen  $a_1$  und  $m_1$  die beistehenden Werthe an. Reducirt man die ursprünglich auf Gramm bezogenen Grössen S auf Aequivalente, so erhält man die Grössen b; die Quadratwurzeln, die den Affinitätsgrössen nach Ostwald entsprechen, werden c:

	178	a	b	$o = \sqrt{b}$
HCl	1	12351	0,058	0,241
HNO <sub>3</sub>	0,602	664,1	0,065	0,255
H.SO.	0,422	167,6	0,030	0,173
1 H, PO.	0,072	2,603	0,003	0,052

Das Verhältniss der Grössen c ist:

während bei verdünnten Lösungen Ostwald fand:

100:100:73:24,9.

Warde man annehmen, dass in den Angaben Wilhelmy's

S sich auf die Anhydride von HNO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, H<sub>3</sub>P( so würden die obigen Verhältnisse werden:

100:95:63,4:8,

also stimmen die Zahlen annähernd mit den Z Ostwald.

Der Verf. hat ferner seine Versuchsresultat Formel von Wilhelmy verglichen und bis auf kleinsten Concentrationen befriedigende Ueberein erhalten. Für diese Concentrationen aber waren weichungen sehr gross.

Eine Umformung der Gleichung von Wilhe  $C(1-\alpha t)\beta^t$  verschiebt der Verf., bis er sich we terial herbeigeschafft und gibt noch eine historisc sicht der weiteren Anwendung der logarithmischen des Reactionsverlaufes.

 R. Rübencamp. Ueber einige Aldehyd-, re lidenabkömmlinge und über die Grösse der Kohlen täten des Kohlenstoffes (Lieb. Ann. 225, p. 267—290

Verf. stellt auf hier nicht näher zu erörternde W Einwirkung von Aethylidenacetochlorhydrin auf pro Silber Aethylidenpropiochlorhydrin durch Einwirkun saures Silber Aethylidenpropionatacetat dar. Anal punkt, spec. Gewicht, Brechungsexponent und Geruc beiden resultirenden Aethylidenäther als vollständig erscheinen. Da es danach einerlei ist, in welch folge die beiden Kohlenoxydaffinitäten durch zwe dene Sauerstoffsäurereste neutralisirt werden, müsse einander gleich sein. Versuche mit höheren Aethylidenäthern führen zu demselben Resultat. spricht einer Zunahme von CH<sub>2</sub> im Säurerest eine des Siedepunktes um etwa 14°, eine Vergrösserun chungsexponenten und eine Abnahme des spec. E

7. U. Masoni. Ueber die Kräfte, welche auf stimmten Punkt eines starren Systems gleiche Wilben (Rend. R. Aco. Napoli 23, p. 97—105. 1884).

Der Verf. wirft, im Gegensatze zu der gewöhr Mechanik behandelten Aufgabe, aus einer gegebe Bewegung des afficirten Punktes zu untersuchen, die age auf, wie die Kräfte beschaffen sein müssen, welche gend einem Punkte eines in Ruhe befindlichen starren stems, abc, eine gewisse Geschwindigkeit ertheilen.

Nach den Fundamentalgleichungen der Dynamik ergeben ich für die Componenten x, y, z einer solchen Kraft längs reier orthogonaler Coordinatenaxen drei lineare Gleichungen, odass dieselben im allgemeinen hieraus eindeutig gefunden verden können, ansgedrückt durch die Coordinaten des berachteten Punktes Q, der Masse des Systems und der Grösse winer drei Trägheitsradien bezüglich der Hauptaxen durch den Schwerpunkt in der folgenden Form:

$$x=\frac{d_1}{d}, \quad y=\frac{d_2}{d}, \quad z=\frac{d_3}{d}.$$

Die letztgenannten Elemente können jedoch der Art verknüpft sein, dass  $\Delta=0$  ist, woraus auch, da wegen beliebiger Verschiebbarkeit des Punktes längs der Kraftrichtung stets ein Werthsystem x, y, z möglich ist,  $\Delta_1=\Delta_2=\Delta_3=0$  folgen, und sich eine Relation zwischen den Richtungslinien ler Kräfte ergeben muss. In der That stellen diese vier Gleichungen vier hyperbolische Paraboloide dar mit zwei gemeinsmen Geraden, welche letztere von den Kraftrichtungen geschnitten werden, sodass diese mit den zwei Directricen eine ineare Congruenz bilden; jeder Schnittpunkt mit einer Directik besitzt dabei die Eigenschaft, dass er eine dem Angriffsmakt Q parallele Geschwindigkeit erlangt.

Richtungen von Kräften, welche zwei Punkten Q, Q des Jystems bestimmte Geschwindigkeiten ertheilen, müssen vier gerade Linien schneiden; es existiren deren sonach nur zwei.

Reducirt sich die Geschwindigkeit von Q auf 0, tritt dso blosse Rotation um eine durch Q laufende instantane dre ein, so werden die Axen der wirkenden Kräfte die Percussionsaxen", wie sie von Poinsot, Turazza, Chelini, Beltrami untersucht worden. Bezüglich derselben beweist der Verf. den Satz, dass alle jene, welche einer gegebenen Rotation um Q entsprechen, Erzeugende des Paraboloids A=0 sind. W. H.

 U. Masoni. Ueber Derivirten von beliebiger Ora der Potenzialfunction für eine Anziehung proportional of Potenz der Entfernung (Rend. R. Acc. Napoli 23, p. 106-1884).

Für die Summe der partiellen Differentialquotiente Ordnung des Potentials  $V_{-n}$ , welches für eine Anzie umgekehrt der n. Potenz der Entfernung aufgestellt existirt eine allgemeine Relation, und zwar für einen I für I Dimensionen. Dieselbe geht für die 2. Differe quotienten in die Formel von Jellet über. W.

 G. Dillner. Ueber die Integration der Differe gleichungen des conischen Pendels (Nova acta soc. scient. liensis. (3), 12, 1884. Sep. 12 pp.).

Die Integration der in Rede stehenden Differe gleichungen erfolgt nach einer Methode, welche der früher in den Compt. rend. (31. Jan. u. 7. Febr. niedergelegt hat.

10. L. Sonnenburg. Analytische Untersuchungen übe Problem der Dynamik (Inaug. Diss. Bonn 1884, 49 pp.).

Es wird folgende Aufgabe behandelt: auf einer ger Linie, welche ein anziehendes oder abstossendes Cen enthält, befinden sich hinter einander n Massenpunkte, i sich durch starre gewichtslose Fäden fest verbunden; soll ihre Bewegung auf der Geraden angeben, wenn sich um das ihr angehöriges festes Centrum dreht, und von letzterem ausgeübte Kraft auf jeden einzelnen P eine Function der Entfernung dieses Punktes ist.

Zunächst zeigt sich, dass die Bewegung des Systen einer invariablen Ebene vor sich geht. Die Gerade esich in dieser stets im nämlichen Sinne, und dazu mit nehmender Geschwindigkeit, wenn sich das System Centrum zu entfernen strebt, so zwar, dass für eine un lich grosse Entfernung ein Stillstehen eintritt. Die Bewegder Massenpunkte auf der Geraden selbst besteht entwin einer Annäherung oder Entfernung derselben bezüg

des Centrums oder auch in einer hin- und hergehenden Oscillation.

Die analytischen Formeln, welche die Gesammtbewegung festlegen, sind wesentlich von der Art der Kräftefunction abhängig. Ist r der Abstand des Centrums vom ersten Punkte,  $r+g_2$ ,  $r+g_3$ .... jener vom zweiten, dritten .... Punkte, sind ferner  $m_1$ ,  $m_2$ , ...  $m_n$  die Massen und k eine Constante, und gibt man der besprochenen Function die ziemlich allgemeine Form:

$$k \cdot \varphi(r) = m_1 r^s + m_2 (r + g_2)^s + m_3 (r + g_3)^s + \dots + m_n (r + g_n)^s$$
, so kommen:

Für s < 0 Abel'sche Integrale, welche sich für die Newton'sche Anziehung (s = -1) bei zwei Massenpunkten (n = 2) auf hyperelliptische reduciren; für s = 0 und s = 2 elliptische Integrale; für s = 1, 3, 4 hyperelliptische und für s > 4 wieder Abel'sche Integrale.

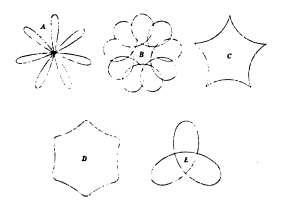
Unter diesen Fällen ist bemerkenswerth einmal der Fall s=0, in welchem die Kräftefunction constant, die Anziehung nach dem Centrum also Null wird, ausserdem aber auch der Fall s=2, welcher einer Anziehung proportional der Entfernung r entspricht. Beiden Möglichkeiten wird eine eingehende Discussion gewidmet. W. H.

## 11. H. Kamerlingh Onnes. Neue Beweise für die Axendrehung der Erde (Inaug.-Dissert. Gröningen 1879).

Wir müssen uns darauf beschränken, auf diese uns leider zu spät zugegangene, theoretisch und experimentell sehr vollständige Untersuchung des im Titel angeführten Problems zu verweisen. E. W.

12. **D.** Bobyleff. Ueber die gyroskopischen Figuren (Séances de la Soc. franç. de Phys. 1884, p. 134-138).

Unter ein Sire'sches Gyroskop, dessen Schwerpunkt unterhalb des Unterstützungspunktes lag, wurde ein auf einem Stativ befestigtes, auf der oberen Seite berusstes Stück Papier so untergeschoben, dass das in eine feine Spitze auslaufende freie Ende der beweglichen Axe des Gyroskops bei der Ro-Belblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX. tation Einzeichnungen machen konnte. Es ergaben sich auf diese Weise sechs verschiedene Curventypen, von welchen in der Horizontalprojection auf eine durch die freie Spitze gelegten Ebene folgende fünf verzeichnet sind:



Der Typus A wird erhalten, wenn man um die Axe in ihrer verticalen Gleichgewichtslage eine schwache Rotation wirken lässt und sodann derselben einen leichten horizontalen Stoss ertheilt. Die Anzahl der erscheinenden Maschen in der Curve ist dabei um so grösser, je langsamer die Rotation um die Axe erfolgt.

Der Typus B erscheint, sobald man der in Rotation versetzten, gegen die Verticale geneigten Axe einen Stoss ertheilt, dessen Richtung in die durch die Axe gehende Verticalebene fällt. Die Anzahl der Maschen ist um so grösser, je stärker die Umdrehungsgeschwindigkeit um die Axe gewählt ist.

C repräsentirt den Fall, dass man der geneigten Axe eine blosse Drehung ertheilt hat. Die auf solche Weise erzeugten Curven besitzen durchgehends den Typus der Hypocycloide und erscheinen um so häufiger gezackt, je grösser die ertheilte Rotationsgeschwindigkeit ist. 1)

Die Curven *D* ergeben sich aus den Curven *C*, wenn man der die letzteren erzeugenden Axe noch einen seitlichen

<sup>1)</sup> Siehe etwa hierüber die Untersuchungen des Referenten Math. Ann. 19 und Carl's Rep. 18, welche durch diese Experimente volle Beststigung finden.

ss in horizontaler und mit der Bewegung congruirender htung hinzufügt. Die Curven können dreieckige, viertige u. s. w. Formen aufweisen, und zwar häufen sich die ken mit der Steigerung der Rotationsgeschwindigkeit.

Ertheilt man den soeben besprochenen Anstoss in entgengesetztem Sinne, so erscheinen Curven von der Form E.

körpers um einen festen Punkt (Nova acta soc. scient. Upsaliensis (3), 12. 1884. Sep. 92 pp.).

Die vorliegende, umfangreiche Arbeit beschäftigt sich it der Drehung eines schweren Rotationskörpers um einen sten Punkt seiner Umdrehungsaxe unter hauptsächlicher erteksichtigung des Falles, dass die Bewegung nicht durch losse Drehung um jene Axe hervorgerufen wurde. Das roblem, in dieser Allgemeinheit bereits, wenn auch rein alytisch, von Lottner gelöst und von Jacobi besprochen, ird hier, ohne an die erwähnten oder andere Autoren anzufüpfen, mittels Einführung der Weierstrass'schen Funknen behandelt.

\*. E. Ronkar. Ueber ein die periodische Bewegung betreffendes Theorem der Mechanik (Acad. Belg. (3) 8, p. 121—134. 1884).

Ein System von Punkten besitze eine periodische Begung und gehorche dem Principe der Erhaltung der Enerale Erfahren dann die Anfangsbedingungen der Bewegung ist unendlich kleine Aenderung, so ist der Unterschied ischen der Zunahme der mittleren potentiellen und der ttleren actuellen (kinetischen) Energie des Systems protional der letzteren. Der Proportionalitätsfactor ist das rhältniss zwischen der doppelten Zunahme der Periode der Periode selbst.

Ist die letztere von den Anfangsbedingungen unabhängig, ist ihre Aenderung Null, und der vorstehende Satz führt f das Resultat, dass die Zunahmen an mittlerer Energie ich sind. Derselbe dürfte in der Untersuchung der Moularbewegungen zur Erklärung der Wärmeerscheinungen Erklärung der Wärmeerscheinungen Erklärung der W. H.

14b. Mauritius. Ueber die experimentelle Zusammensetzt von Schwingungen, insbesondere über die Darstellung Drehung der Polarisationsebene bei der circularen Polarisat durch Pendelschwingungen (Rep. d. Phys. 20, p. 565—577. 186

Der einfachste vom Verf. angegebene Apparat best aus einer bifilar, als Pendel aufgehängten Lampe und ein Linse, die in passender Weise an einem Pendel befest ist, dessen Schwingungsdauer durch Laufgewichte so regul werden kann, dass seine Schwingungsdauer der der Lan gleichkommt. Ruht die Lampe, so schwingt bei bewegt Pendel das von der Linse auf einem Schirm entworfene B der Flamme senkrecht auf und ab. Ruht dagegen das Pen und schwingt die Lampe, so bewegt sich der Lichtpunkt der gleichen Amplitude, aber horizontal. Schwingen dal Pendel und Lampe gleichzeitig, so entstehen auf dem Schi die bekannten Figuren, gerade Linie, Ellipse, Kreis, Ellip gerade Linie um 90° verdreht u. s. w. wieder rückwär Neben grosser Einfachheit liefert diese Vorrichtung au noch den Vortheil, dass man jede beliebige Phase herat greifen und sofort darstellen kann.

Ausser diesem einfachen, leicht zusammenstellbaren A parate giebt Verf. noch einen complicirteren an mit zw resp. vier Pendeln, welche gefärbte Linsen tragen. Letzte entwerfen von feststehenden Lampen farbige Bilder auf eine Schirm. Wie mit Hülfe dieser Vorrichtung die Drehung d Polarisationsebene bei der circularen Polarisation dargeste werden kann, muss im Originale nachgesehen werden, eine genauere Beschreibung des Apparates ohne Figur nit wohl möglich ist.

Auch die Lissajous'schen Figuren schwingender Stälassen sich in analoger Weise sehr instructiv objectiv de stellen.

J. E.

15. **J. H. Poynting.** Wellenbewegung (Chem. News **19**, p. 23 1884).

Der Verf. stellt einen Glastrog her, der 1 m im Quadr gross und 1 dem tief ist, giesst in denselben Wasser, nei gegen denselben einen Leinwandschirm von entsprechend rösse unter einem Winkel von ca. 30° und beleuchtet denlben von unten mittelst eines Kalklichtbrenners, der unteralb der Bodenfläche des Troges sich befindet. Alle Wellenewegungen im Trog zeichnen sich dann auf dem Schirm
nfolge der Brechung an den Wellen ab. So kann man
b. B. die Reflexion und Brechung zeigen, wenn an einer
Stelle das Wasser seichter wird. Letzteres erreicht man
dadurch, dass man eine passend geformte Glasplatte auf den
Boden legt.

E. W.

### A. Sartori. Ueber das Strömen des Wassers durch beliebig gebogene Röhren (Inaug.-Diss. Breslau 1884, p. 1—29).

Bei Versuchen an geraden und gekrümmten Röhren hatte Tumlirz bald eine Abnahme der Ausflussgeschwindigteit infolge der Krümmung, bald aber auch die Constanz derselben gefunden. Die Unbestimmtheit und Allgemeinheit dieses Ergebnisses veranlasste den Verfasser, sich mit der Frage zu beschäftigen und namentlich die Art und Weise zu bestimmen, wie die Verminderung der Ausflussgeschwindigkeit von den an der Röhre vorhandenen Biegungen abhängig ist. Zu den unter O. E. Meyer's Leitung angestellten Versuchen diente ein Apparat, der im wesentlichen aus einer Woulfschen Flasche nebst einer Vorrichtung bestand, um in derselben den Druck während des Ausdiessens constant zu erhalten. Die verwandten Röhren waren von ziemlich genau cylindrischem Lumen und wurden theils auf einmal gleich der ganzen Länge nach, theils der Reihe nach an einer ersten, zweiten, dritten u. s. w. Stelle gebogen und jedesmal dazwischen untersucht. An jeder Bie-Imgsstelle wurde der Winkel und der Radius der Biegung semessen. Einige Schwierigkeit machte die Längenmessung m gebogenen Zustande; sie wurde aber durch Aufzeichnung der Röhren auf Papier einigermassen erleichtert.

Die Versuche ergaben folgendes Gesetz: Die Ausflussbeschwindigkeit nimmt ab mit Zunahme der Anzahl der Biesungen, und zwar um so stärker, je grösser die Druckhöhe und je grösser der Radius der Röhre ist. Man kann sich dies so vorstellen, als ob die Ausflussmenge bei der geboben Röhre gleich sei derjenigen bei gerader Röhre, aber entsprechend einer anderen Druckhöhe, als ob somit durch die Biegungen ein Druckverlust entstanden sei. Die Grösse dieses Druckverlustes muss sämmtliche in den Versuchen vorkommende Variabeln in sich schliessen, wofern dieselben auf die Abnahme der Geschwindigkeit einen Einfluss ausüben; also Querschnitt, Druckhöhe, Anzahl und Form der Biegungen, und die Länge der Röhre. So findet der Verf.

$$m' = \frac{m \cdot p'}{p + p'^{2} r^{4} \pi \left(\frac{n'}{\rho'} + \frac{n''}{\rho''} + \frac{n'''}{\rho'''} + \dots\right) \cdot 0,6207},$$

wo m und m', p und p' Geschwindigkeit und Druckhöhe im geraden, resp. gebogenen Zustande sind, während r den Badius der Röhre und die n und  $\varrho$  die Biegungswinkel und Radien, erstere in Bruchtheilen von  $180^{\circ}$  ausgedrückt, bedeuten. Die hiernach berechneten Werthe stimmen ziemlich gut mit den beobachteten überein.

Schliesslich ist zu erwähnen, dass die Röhren vor der Biegung zur Berechnung der Reibungsconstante benutst wurden. Dieselbe ergab sich schwankend zwischen 0,01147 und 0,01222, also etwas zu gross gegen den Werth von O. E. Meyer. Dieser Mangel an Uebereinstimmung selbst der engsten Röhren mit dem Poiseuille'schen Gesetz ist vielleicht der Ungleichheit des Querschnittes zuzuschreiben, welcher bei einer Röhre von 0,261 bis 0,267 variirte.

F. A.

17. Vettin. Experimentelle Darstellung von Luftbewegungen unter dem Einfluss von Temperaturunterschieden und Roletionsimpulsen (Meteorolog. Z.-S. 1, p. 227—230 u. 271—277. 1884).

Der Verf. stellt seine Versuche folgendermassen an:

Um z. B. die Erscheinungen beim aufsteigenden Luftstrom zu zeigen, lässt er Tabaksrauch, nachdem er den Mund mit ein paar Zügen an der Cigarre gefüllt, durch ein Rohr so langsam und gleichmässig an den Boden des Gefässes (in der Regel einer auf einer Glasscheibe lose aufliegenden Glasglocke oder Glaskastens) austreten, dass sich eine ca. 1 cm hohe Schicht dichten Rauches mit horizontaler Grenzfläche von der darüber liegenden klaren Luft scharf

abscheidet. Wird alsdann, sowie dies erreicht ist, ein Punkt der unteren Glasscheibe mit dem Flämmchen einer dünnen Wachskerze oder nur mit dem warmen Finger 2—3 Secunden — nicht mehr — erhitzt, so zeigt sich eine Protuberanz, aus der darauf plötzlich die Säule mit den Wirbelringen etc. emporsteigt. Dasselbe System, durch einen Rotationsapparat in Umdrehung versetzt, liefert schöne Wirbel um die verticale Axe. Hauptsache aber bei allen Versuchen ist möglichste Fernhaltung aller störender Wärmeeinflüsse und die allergrösste Ruhe der Luft im Zimmer.

In Betreff der einzelnen unter verschiedenen Umständen auftretenden Wirbelformen müssen wir auf das Original verweisen.

E. W.

18. E. Mercadier. Ueber die Verification der Gesetze für die Transversalschwingungen elastischer Platten (C. R. 98, p. 911-913. 1884).

In der durch früher besprochene Versuche bestätigten Formel für die Transversalschwingungen elastischer Platten von der Länge l und der Dicke e:

$$n=k\frac{e}{l^2}$$

bleibt noch der experimentelle Durchschnittswerth von k zu ermitteln. Für Stahl ergibt sich dieser Coëfficient  $k=5\,329\,503$  in Millimetern und Secunden, mit einem mittleren Relativfehler von 0,016. Aus der Theorie der Elasticität andererseits ergibt sich:

$$k=\frac{\lambda^2\,a}{4\,\pi\,\sqrt{3}},$$

wo a die Schallgeschwindigkeit in dem betreffenden Medium, also für Stahl  $a=340\,000\times15,1$  bei einer Temperatur von 15° Grad, also gleich 5 134 000 ist, während  $\lambda$  die kleinste Wurzel der transscendenten Gleichung:

$$(e^{\lambda} + e^{-\lambda})\cos \lambda = 2$$

(natürlich mit Ausschluss der Null) ist. Man findet  $\lambda = 4,745$  und somit  $k = 5\,310\,866$ . Die Differenz zwischen dem theoretischen und dem experimentellen Werth beträgt ein drittel Procent, sodass man die Theorie als bestätigt und das Pro-

blem, Platten, für welche entweder e oder l vorgeschrieben ist, von vornherein eine willkürliche Tonhöhe zu geben, als gelöst ansehen kann. Auch für Eisen verschiedener Herkunft kann man für k dieselbe Zahl, also im Mittel aus Theorie und Versuch:

k = 5320134

setzen.

F. A.

19. Fr. Pfaff. Das Mesosklerometer, ein Instrument zur Bestimmung der mittleren Härte der Krystallslächen (Münchn. Ber. 1884. p. 255—266).

In früheren Mittheilungen (Beibl. 7, p. 580; 8, p. 278) hat der Verf. gezeigt, wie durch Abhobeln mit einem Diamantsplitter die Härte einer Krystallfläche in einer bestimmten Richtung gefunden werden kann. Aus den für hinreichend viel Richtungen gefundenen Härten kann man die mittlere Härte der Fläche berechnen. Auf kürzerem Wege bestimmte der Verf. die mittlere Härte, indem er einen Diamantsplitter unter constantem Druck sich in eine Krystallfläche bis zu einer bestimmten Tiefe einbohren lässt. Bei dem dafür construirten "Mesosklerometer" wird der Krystall auf die Mitte einer horizontalen Scheibe mit Siegellack befestigt. Scheibe ist drehbar um die durch ihre Mitte gehende verticale Axe. In der Verlängerung dieser Axe steht ein verticaler Stift, welcher mit einem Gewicht belastet ist und am unteren Ende einen Diamantsplitter trägt, der die Krystallfläche berührt. Der Stift geht durch eine Führung, welche ihm ein Auf- und Abwärtsbewegen, aber keine Drehung gestattet. Beim Drehen der Scheibe bohrt sich der Diamant allmählich in den Krystall ein bis zu einer Tiefe, welche bei allen Versuchen dieselbe war und vermittelst eines Fühlhebels mit einer Genauigkeit von 1/120 bis 1/150 mm erreicht werden konnte. Die dazu nöthige Zahl der Umdrehungen wurde der mittleren Härte proportional gesetzt. Für weichere Krystalle hatte der Diamant 130, für härtere 200 g Belastung. Um die mit verschiedener Belastung erhaltenen Resultate auf einander reduciren zu können, wurde der Flussspath unter beiden Belastungen angebohrt.

So ergaben sich für die Mineralien der Mohs'schen Skala nittleren Härten:

Speckstein 1; Gyps I. Bruch 5, II. Bruch 7,6; Stein-7; Kalbspath Endfl. 3, Rhomboëderfl. 8, Säulenfl. 27; sspath Octaëderfl. 19,5, Würfelfl. 20; Apatit Endfl. 28, lenfl. 48; Adular auf P 100, auf M 109; Quarz Endfl. 133, lenfl. 180; Topas Endfl. 240; Korund auf der deutlichsten ltungsfläche 340. Bei Gyps und Steinsalz dürfte der gelene Werth zu gross sein, weil beim Bohren der Widerlichen gegen die Zerkleinerung nicht unächtlich war im Vergleich mit dem gegen das Eindringen Diamanten.

Bei Bestimmung der mittleren Härte für eine weitere wahl von natürlichen und künstlichen Krystallen ergab 1, dass bei isomorphen Krystallen im allgemeinen die de vom specifischen Gewicht nicht abhängig ist. In der he des Kalkspath wächst zwar auf jeder der untersuchten chen (End- und Rhomboëderfläche) die Härte mit dem ifischen Gewicht, doch findet bei zwei Reihen isomorpher stalle gerade das Umgekehrte statt, und in der Reihe Alaune nimmt die Härte mit dem Gewicht weder regelsig zu, noch ab.

Unregelmässigkeiten im Gefüge eines Krystalls, z. B. des iklins, zeigten sich dadurch, dass während desselben Verbes der Diamant nach gleich viel Umdrehungen nicht aer gleich tief eingedrungen war.

Lck.

L. Clémandot. Härten des Stahles durch Druck (La Nature 12, p. 350, 1884).

Der Verf. gibt (vgl. Beibl. 6, p. 443) als Hauptvortheil er Methode die gänzliche Verhinderung der Krystalliion im Stahle an.

W. A. Tilden. Notiz über die Schmelzpunkte und ihre Besiehung zur Löslichkeit von wasserhaltigen Salzen (J. Chem. Soc. 1884, p. 266—270).

Im Anschluss an die Beibl. 7, p. 881 besprochenen Veriche haben die Verf. weitere Untersuchungen angestellt. Die Schmelzpunkte, S.-P., sind in gewöhnlicher Weise bes Nur wurde mit dem Salz zugleich ein Stück feuchten I papiers in das kleine Schmelzröhrchen eingeschmolze die Efflorescenz zu vermindern.

Die gefundenen Werthe finden sich in der T D bedeutet: verliert sein Wasser, ohne zu schmelzen.

Formel	SP.	Formel	
MgSO <sub>4</sub> , 7H <sub>2</sub> O	700	Na, HPO, 12 H, O	
ZnSO <sub>4</sub> , 7H <sub>2</sub> O	500	KH,PO, (anhydrid)	
CoSO <sub>4</sub> , 7 H <sub>2</sub> O	96—98	BaCl <sub>2</sub> , 2H <sub>2</sub> O	
$NiSO_4$ , $7H_2O$	98-100°	SrCl <sub>2</sub> , 6H <sub>2</sub> O	! .
FeSO <sub>4</sub> , 7H <sub>2</sub> O	640	CaCl <sub>2</sub> , 6H <sub>2</sub> O	
MnSO <sub>4</sub> , 5H <sub>2</sub> O	54°		ı
CdSO <sub>4</sub> , <sup>a</sup> H <sub>2</sub> O	. <b>D</b>	Na, CO, 10H, O	
CuSO <sub>4</sub> , 5 H <sub>2</sub> O	D	H <sub>2</sub> C <sub>2</sub> O <sub>4</sub> , 2H <sub>2</sub> O	
$Al_{1}(SO_{4})_{2}$ , $18H_{2}O$	D	$(NH_4)_2C_2O_4, H_2O$	
Na, SO4, 10 H2O	340		1
KAl(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> , 12 H <sub>2</sub> O	. 04 80	NaC <sub>2</sub> H <sub>3</sub> O <sub>2</sub> , H <sub>2</sub> O	
$NH_4Al(SO_4)_2$ , $12H_2O$	84,5° 92°	$Cu(C_2H_3O_2)_2, H_2O$	
$NaAl(SO_4)_2, 12H_2O$	610	$Na_2H_2B_4O_8$ , $9H_2O$	
Ph A (CO ) 10 H O	990		1
$RbAl(SO_4)_2$ , $12H_2O$ $CsAl(SO_4)_2$ , $12H_2O$	105—106	$Na_2S_2O_3$ , $5H_2O$	
$VC_{-}(SO_{4})_{2}$ , $12\Pi_{2}O$	,	$Ca(NO_8)_2$ , $4H_2O$	Ì
KCr(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> , 12 H <sub>2</sub> O	89 0	$Mg(NO_3)_2$ , $6H_2O$	l
Co(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> , 6 H <sub>2</sub> O	D	Ni(NO <sub>8</sub> ) <sub>2</sub> , 6 H <sub>2</sub> O	: 1
Ni(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> , 6H <sub>3</sub> O	D	$Cd(NO_3)_2$ , $4H_2O$	!
NiK <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> , 6H <sub>2</sub> O	D	$Zn(NO_3)_2$ , $6H_2O$	
MgK,(SO <sub>4</sub> ),, 6H,O	D	$Mn(NO_3)_2$ , 6 $H_2O$	:
$Mg(NH_4)_2(SO_4)_2 6H_2O$	' <b>D</b>	$Ca(NO_3)_2$ , $6H_2O$	ĺ
Na <sub>2</sub> CrO <sub>4</sub> , 10H <sub>2</sub> O	23 0 1)	Cu(NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> , 3H <sub>4</sub> O	1
Na, HAsO, 12H, O	280		

1) Berthelot. 2) Ordway.

Der Punkt, wo eine Wasserabgabe eintritt, ist auch ein Wendepunkt in der Löslichkeitscurve, so be triumsulfat. Carbonat, Chromat, Manganoferrosulfat. beachten ist, dass Körper, welche wie Natriumsulfa-phosphat in ihrem Krystallwasser schmelzen, eine tliche Löslichkeit beim Schmelzpunkt besitzen.

Vergleicht man isomorphe Salze, welche gleich Krystallwasser enthalten, so entsprechen sich bei allen raturen unter den Schmelzpunkten Löslichkeit z und :hmelzbarkeit.

Sulfat	SP.		0 0	40°	50°		
Zink	50°	- 1	115,2	224	263,8		
Magnesium	70°	* {	72,4	178	212,6	(zu 49°)	
Alaun	SP.		0 0	170	20 0	50°	
Natrium	61 °		(110		_		
Kalium	84,5 0		3,9	_	15,13	44,11	
Rubidium	99°	æ.	<b>i</b> –	2,27			
Cäsium	105 — 106 °		l —	0,619	_	_	
Natrium SP. 00	20°		Chlo	ride	SP.	0 0	40°
Arsenate 280 [17,2	140,70(bei	21°)	Calci	um		165,7	7141,0
Phosphate 35 ° x 6,5	140,70(bei 27,2	·	Stron	tium 1	112° * {	106,2	205,8

Neben der Schmelzbarkeit sind jedenfalls auch noch andere Momente auf die Löslichkeit von Einfluss. E. W.

W. L. Goodwin. Ueber die Natur der Lösung. Part I. Ueber die Löslichkeit des Chlors in Wasser und in wässerigen Lösungen der löslichen Chloride (Trans. Edinb. Roy. Soc. 30, Part 3, p. 597—618. 1882/83).

Die Resultate dieser Untersuchung sind schon Beibl. 7, 230 mitgetheilt. Wir geben nur noch folgende spec. Gewichte s des bei t gesättigten Wassers.  $s_0$  ist das spec. Gewicht des reinen Wassers bei der betreffenden Temperatur:

t		<b>s</b> <sub>0</sub>	t	8	<b>s</b> <sub>0</sub>
2,5 •	1,00406	0,999 980	23,00	1,00264	0,997 601
8,0	1,00494	0,999 886	29,0	1,00069	0,996 051
16,3	1,00424	0,998 954	25,5	0,99984	0,994 247 E. W.

23. W. A. Tilden und W. A. Shenstone. Ueber die Löslichkeit von Salzen in Wasser bei hohen Temperaturen (Trans. Lond. Roy. Soc. 1884. Part I. p. 23—36).

Ueber die Arbeit ist zum Theil schon Beibl. 7, p. 881 berichtet. Der Apparat der Verf. bestand bei den definitiven Versuchen aus zwei an den Enden verschlossenen, auf galvanischem Wege versilberten metallischen Röhren, d einander geschraubt werden konnten. Die Dichtung durch eine zwischengelegte Bleiplatte erzielt.

In die eine Hälfte A des Rohres brachte man de mit dem Wasser, und legte darüber eine Scheibe votingaze. Vor die Oeffnung der anderen Hälfte B setzt eine halbkreisförmige Silberplatte, welche dieselbe halschloss. Die beiden Hälften wurden sodann fest zusageschraubt und in einem Paraffibad auf die gewü Temperatur erhitzt. Nach vier bis fünf Stunden neigt das Rohr langsam, sodass A gehoben wurde und die I durch die Gaze nach B hinüberfloss, während das uns Salz hinter ihr liegen blieb. War die Lösung überges so wurde das Rohr um die Axe so herumgedreht, de Silberplatte die Flüssigkeit verhinderte, von dem zurübenden Salz davonzufliessen. Dann enthielt nur B die I und das Rohr wurde aus dem Bade sorgfältig aufgeund abkühlen gelassen.

Der Wasserdampf, welcher den nicht von Salz w sung erfüllten Raum einnimmt, ist zu vernachlässigen

Die Zahlen in dem früheren Referat für Natriur sind dahin zu berichtigen, dass unter 34° 55, unter 42.4 stehen muss.

Die folgende Tabelle enthält einige der Resulta Verf. Die Zahlen sind, soweit sie nicht direct beot sind, durch graphische Interpolation gefunden worden

	chmelz-	In 1	00 The	ilen gel	öst	VI : I <b>V</b>	v vi : v	
	Schmela	0 0	100°	130 0	180°	V1.1V	VA. V	
AgNO <sub>s</sub>	217	121,9	830	1825	?	_		
KNO,	339	13,3	265	565	3	_	-	
KClO <sub>8</sub>	859	8,3	56,5	88,5	190	3,36	2,14	
K,Cr,O,	400	4,9	102	156	285	2,79	1,82	
KJ	634	130	204	243	327	1,60	1,84	
KBr	699	53,4	102	118	143	1,40	1,21	
KCl	784	29,2	56,5	66	78	1,38	1,18	
NaCl	772	35,5	36,6	40,3	44,9	1,23	1,11	
Na,80,	860	Hydrat	Hydrat	42,0	44,2		1,05	
K,SO,	1 ?	8,8	25	28	84	1,86	1,21	

r CuSO<sub>4</sub> fanden sich bei t<sup>0</sup> in 100 Theilen Wasser le Salz. Es bildet sich aber ein basisches grünes Salz.

t 120 135 140 157 188 104 n 90,1 85,5 84,4 82,0 74,5.

- e Verf. machen darauf aufmerksam, dass das Verhälter Zunahmen der Löslichkeiten der Reihenfolge der zpunkte (s. oben) folgt.
- e Anomalien der Löslichkeit des Natriumsulfats bringt f. auch in Zusammenhang mit dem niedrigen Schmelzvon Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 10H<sub>2</sub>O zugleich mit der über 34° eintre-Dissociation der gebildeten Hydrate.
- e Verf. stellen noch folgende Betrachtungen an: hitzen wir einen löslichen Körper bis zum Schmelznit seinem Lösungsmittel, so werden 1) in vielen Fällen den sich in jedem Verhältnisse mischen, die Löslichdann unendlich; dies ist der Fall bei Wasser und 10 H<sub>2</sub>O, bei Benzoësäure und Wasser. 2) Das Löittel sättigt sich und der Ueberschuss an ungelöster z bleibt flüssig, oder 3) beide sättigen sich miteinand bilden zwei getrennte Flüssigkeiten (Phenol und).
- i 2) und 3) wird aber bei gesteigerter Temperatur eine menere Mischung eintreten.
- n Lösungsvorgang wollen die Verf. nicht allein durch ziehung des Wassers gegen das Salz erklären, sondern hen dasselbe mit der Sublimation eines festen Körpers Gas, führen die Lösung also auf einen rein mecha-Vorgang zurück. Bei Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> fanden sie, dass es i 100° löst, ohne irgend ein Zeichen vorheriger Verg. Da mit steigender Temperatur die moleculare Bekeit steigt, so soll sich hieraus auch die Löslichkeitste erklären.
- Löslichkeit von wefelkohlenstoff in Wasser (C.R. 99, p. 892-894. 1884).
- 111 Lösung sind enthalten bei to x Gran:

# 8,4 15,8 30,1 41,0 # 2,00 1,81 1,53 1,05. Von 30° an nimmt die Löslichkeit schnell ab und Null beim Siedepunkt des CS<sub>2</sub>. Die Schwefelkohlens lösung verhält sich also wie die von Gasen, die nicht das Wasser wirken.

- 25. E. Peligot. Löslichkeit des Schwefelkohlenstoffs in Wa (Dingl. J. 254, p. 399-400. 1884).
  - 1 l Wasser löst bei gewöhnlicher Temperatur 4,52 g · E. W
- 26. P. de Heen. Bestimmung des Diffusionscoëfficienten Salze in Lösung nach einer neuen Methode und über Aenderungen dieser Grösse mit der Temperatur (Bull. de. Roy. de Belg. (3) 8, p. 219—255. 1884).

Der Apparat besteht aus einer flachen Metallbüchs von 10 cm Durchmesser und einem Abstand der horizont Wände von 5 mm. Die obere Wand trägt 4,5 mm l Tubulaturen, deren Gesammtquerschnitt 2,7 qcm betr Sie werden mit einer Glocke C bedeckt, die am unte Rand mit kleinen Canellirungen versehen ist, während oben in ihr eine Oeffnung o befindet. Das Ganze hängt 1 in ein weiteres Gefäss B, in dem sich die Flüssigkeit findet, in die die Diffusion stattfindet. Dieselbe dringt du die Canellirungen ein und vertreibt die Luft aus o. o dass Gleichgewichtsstörungen stattfinden. Das Gefäss hängt wiederum in einem Bade von constanter Tempera Man lässt das ganze 24 Stunden stehen und bestimmt d die Dichte der noch in A befindlichen Flüssigkeit. N bekannten Formeln berechnet dann der Verf. die Diffusie coëfficienten k, wobei er annimmt, dass während der gen Versuche die Concentrationen sowohl aussen, wie innen! nicht geändert haben. Sie sind, wenn man Tag, Secu und Centimeter zu Grunde legt und mit 100 multiplicirt, folgenden bei Temperaturen τ zwischen 15 und 60° ca. Procentgehalten zwischen 2 bis 13:

Ferner für die Temperatur von 10° und einem Procentgehalt von 10°/<sub>0</sub>:

BaCl, 0,971; SrCl, 0,832; ZnCl, 0,773; CaCl, 0,880; MgCl, 0,870.

In Alkohol von der Dichte 0,9537 bei 20° diffundirte  $KNO_3$ -Lösung mit dem Procentgehalt p bei den Temperaturen t:

t = 20, p = 6.74, k = 0.360; t = 54, p = 5.80, k = 0.833.

Bei den ersten fünf Salzen hat der Verf. keine Veränderung des Diffusionscoöfficienten mit dem Procentgehalt gefunden. Es widerspricht dies den von anderen Beobachtern erhaltenen Resultaten. Mit zunehmender Temperatur würde die Abnahme des Diffusionscoöfficienten nahezu derselben proportional verlaufen, und zwar für alle Salze in gleicher Weise, daraus schloss der Verf., dass das Lösungsmittel allein eine hervorragende Rolle spielt. Der Verf. macht noch darauf aufmerksam, dass der Temperaturcoöfficient der Diffusion 0,119 bis 0,128 sehr nahe mit demjenigen für die Aenderung des Leitungsvermögens zusammenfällt; für dieses gilt nach Bouty die Gleichung:

$$C\tau = C\tau_0 (1 - 0.0111 \tau).$$
 E. W.

 A. Schrauf. Vergleichend morphologische Studien über die axiale Lagerung der Atome in Krystallen (Z.-S. f. Kryst. 9, p. 265—277. 1884).

Während eine Reihe von Forschern die Aenderung der Axenverhältnisse zu bestimmen gesucht haben, wenn an Stelle eines Atomes andere und andere eintreten, so hat Schrauf zu bestimmen gesucht, ob nicht das eine Axenverhältniss constant bleibt, wenn zwischen der Zusammensetzung verschiedener Verbindungen gewisse Analogien sich finden. In der That zeigen Körper von der Formel  $C_nH_nO_xN_yS_s$  nahe ein gleiches Axenverhältniss, unabhängig von der wahren Structur der Verbindung, so ist das Axenverhältniss bei  $C_sH_sN_2O_3$ , Nitroacetanilid, 1,0448:1:0,8889;  $C_{14}H_{14}S_2O_2$ , Paratoluoldisulfoxyd 1,0294:1:0,8926; derselbe Satz gilt auch für die Verbindungen  $C_nH_mO_n$ , dabei fällt das morphotropisch wirkende Element ungleicher Atomzahl auf die Hauptaxe

der grösstmöglichen Symmetrie (Hauptaxe bei der tetragonalen, Orthoaxe bei der monoklinen).

Für die linearen Dimensionen der Atome, welche den Einfluss derselben für die Länge der Axen bezeichnen, adoptirt Schrauf den Ausdruck Atometer; derselbe oder sein Multiplum soll wegen des oben erwähnten für Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff nahezu gleich sein.

Homologe, chemisch verwandte Verbindungen von niederem Moleculargewicht sind meist isomorph, solche von höherem Moleculargewicht dagegen nur isogon.

Polymere Verbindungen sind homöomorph; sind nur einige Grundstoffe in multipler Zahl vorhanden, so ist Isogonismus einiger Zonen nachweisbar.

Die Symmetrie- und Parameterverhältnisse der complicirteren Substitutions- und Additionsproducte machen die Annahme nothwendig, dass hier nicht die einzelnen Atome, sondern die Radicale sich im Raume orientirt zusammenlagern und dadurch die axiale Polarität des Moleculs hervorrufen.

Dabei findet der Verf. noch Beispiele für die von Daan beobachtete Regelmässigkeit auf, dass die tetragonalen und hexagonalen Formen durch eine Vier- oder Dreizahl des negativen Elementes bedingt sind.

Schliesslich werden für Santonin die Atometer:

[C] = 0.03333, [O] = 0.01683, [H] = 0.00852 ermittelt und mit diesen die Krystallform von Hydrosantonid im voraus berechnet.

In Betreff weiterer Details muss auf das Original verwiesen werden. E. W.

28. P. Hautefeuille und J. Maryottet. Ueber den Polymorphismus des Siliciumphosphates (C. R. 99, p. 789—792. 1884).

Das Siliciumphosphat  $P_2O_5SiO_2$  krystallisirt in vier Formen: hexagonale Krystalle bei  $300^\circ$ ; Lamellen, die dem Tridymit ähneln, bei  $360^\circ$ ; reguläre Octaëder zwischen 700 und  $800^\circ$  und klinorhombische Prismen zwischen  $800-1000^\circ$ . Dieser Polymorphismus kann nicht von einer Gruppirung

identischer Krystallelemente herrühren, da die hexagonalen Krystalle von Wasser angegriffen werden, die octaëdrischen und prismatischen demselben aber widerstehen. E. W.

29. H. Reinsch. Ueber den Einfluss der Salpetersäure auf Krystallisation und optische Verhältnisse der schwefelsauren Salze (Zeitschr. f. Krystallogr. u. Mineral. 9, p. 561—563).

Verf. beobachtete, dass sich aus einer durch Behandlung von Zinkblende mit Salpetersäure erhaltenen Lösung von schwefelsaurem Zink kleine Kügelchen ausschieden, welche unter dem Polarisationsmikroskop die Erscheinungen des Interferenzkreuzes in sehr schöner Weise erkennen liessen. Er erhielt ähnliche Resultate auch bei anderen schwefelmaren Salzen (Cd, Mn, K, Na-NH<sub>4</sub> etc.), wenn er dieselben in 5% Lösung mit 10% Salpetersäure versetzte und auf dem Objectträger verdampfte. Ag, Cu, Fe, Ni, Co-Sulfate etc. zeigten keine ähnlichen Erscheinungen. W. S.

30. G. Lanck. Künstliche vielfache Zwillingsstreifung am Calcit (N. Jahrb. f. Min., Geol. etc. 1, 203 f. 1883).

Der Druck, welchem Mineralien beim Dünnschleifen nothwendigerweise unterliegen, genügt, um am Kalkspath Zwillingsstreifung hervorzubringen. Dolomit und Magnesit erhielten keine Zwillingsstreifung.

W. S.

31. L. Busatti. Auflösungsstreifen des Steinsalzes (Rend. Soc. Tosc. sc. nat. Mai 1883: Z.-S. f. Krystgr. 9, p. 581. 1884).

Es ergibt sich, dass die Auflösungsstreifen des Steinsalzes einer Octaëderfläche parallel laufen, in Gestalt und Ausdehnung von der Zeit und der Concentration der Lösung, dagegen wenig von der Natur des Gefässes und der Beschaffenheit der Krystallflächen abhängig sind. W. S.

2. J. Ritz. Untersuchungen über die Zusammensetzung der Klänge der Streichinstrumente (München 1883, 88 pp.).

Für den Klang einer Violinsaite sind bekanntlich die Bedingungen der Erregung in hohem Grade bestimmend,

weil der Klang von der Stärke der einzelnen Partialtö abhängt, diese aber wieder selbst bei ein und demselb schwingenden System nach der Erregungsweise sich richt Findet die Erregung durch Streichen mit einem Bogen sta so gibt eine erste Annäherung, bei welcher die Berührung stelle punktförmig angenommen wird, das einfache Erge niss, dass diejenigen Partialtöne aus dem Klange herau fallen, welche in dem Berührungspunkte einen Knotenpun Viel verwickelter gestaltet sich indess die Sach wenn man berücksichtigt: erstens, dass der Bogen eine g wisse Breite hat, und zweitens, dass ein Oberton auch dar nicht, oder wenigstens nicht leicht zu Stande kommen wir wenn der Bogen in sehr geringer Entfernung von eine seiner Knotenpunkte wirkt. Dieses Stück der Saite beide seits von der Streichstelle nennt der Verf. die "Spielbreit und bestimmt sie für die einzelnen Saiten der Violine w des Violoncells für alle Obertone und sowohl für die leen als auch für die durch Fingerdruck verkürzten Saiten. Fi gute Saiten erhält man dann ziemlich übereinstimmen Werthe, ziemlich gleich gross für alle vier leeren Violi saiten und deren sämmtliche Obertöne, nämlich 1,1 bis 1,8 cı im Mittel 1.3 cm, gerechnet beiderseits bis zum ersten Boge haar; rechnet man hierzu noch 0,4 cm für die Streichbrei des Bogens, so findet man schliesslich eine Spielbreite vo 1.7 cm. Bemerkt werden möge, dass die einzelnen Obertör bei diesen Experimenten sowohl für sich, als auch durc Heraushören aus dem vollen Klange untersucht wurden. D gewöhnliche Stelle für den Strich liegt etwa in 1/10 der 8s tenlänge; für diesen Fall ergibt eine einfache Rechnung, da sieben Obertöne, nämlich der achte bis vierzehnte, durc den Strich ausgelöscht werden. Da sich nun weiter zeiß dass die höheren Obertöne überhaupt nur dann vollkomme ansprechen, wenn der Bogen auf die erste schwingende Sa tenabtheilung (vom Stege aus gerechnet) wirkt, dies aber b der Geige nach Obigem schon vom zehnten Obertone an nich mehr der Fall ist, so kommen hier überhaupt nur die siebt ersten Obertöne voll zu Stande. Will man noch den achte d. h. die vierte Octave des Grundtons erzielen, was in manche Fällen vortheilhaft ist, so muss man etwas näher dem Steg, etw

in 1/11 der Saitenlänge streichen; streicht man noch näher dem Stege, so verliert der Grundton an Stärke, und der Klang wird schärfer; umgekehrt wird er ärmer an Obertönen und damit sanfter, wenn man den Bogen dem Griffbrett nähert.

Alles das gilt analog auch für den Klang der durch Fingerdruck verkürzten Saiten, nur dass hier bei gleicher Höhe des Klanges weniger Obertöne ansprechen, sodass man es durch Annäherung des Bogens an das Griffbrett sogar dahin bringen kann, den Grundton ganz allein zu erhalten, sodass dieser Klang, wie der Versuch auch thatsächlich ergibt, mit dem entsprechenden Flageolettone identisch wird. Ferner ergibt sich hieraus, dass gleich hohe Klänge, auf verschiedenen Saiten gespielt, eine verschiedene Zusammensetung haben, und zwar ist der auf der höheren Saite gegriffene Klang der obertonreichere.

Aus alledem folgt, dass der Klang der Geigentöne keineswegs ein constanter ist, da deren Zusammensetzung zwischen der aus einem und der aus zehn Obertönen schwankt, wie denn auch ein geübtes Ohr diese Klangänderung während des Spiels wahrnehmen kann. Um so grössere Wichtigkeit erlangt deshalb nach des Verf. Meinung das allen Streichklängen gemeinsame Merkmal, welches in der gleichen Erzeugungsart durch den Bogenstrich und dem damit verbundenen Geräusche beruht.

Beim Violoncello fand sich die Spielbreite für die drei oberen Saiten zu 1,6 cm, für die tiefste, die C-Saite aber unerwarteter Weise viel grösser, nämlich 2,3 cm; diese Saite steht also den anderen an Fähigkeit, Obertöne zu bilden, beträchtlich nach.

Im letzten Abschnitte untersucht der Verf. das Mitklingen der freien Saite und kommt zu dem Resultate, dass jeder Oberton, der auf einer Saite erzeugt wird, auf einer zweiten freien Saite desselben Instrumentes den gleichen Oberton hervorruft, wenn diese letztere Saite fähig ist, ihn überhaupt zu geben; dass dagegen ein Oberton der primären Saite keinen anderen Ton der secundären hervorrufen kann. Bei unseren heutigen, in Quintenintervallen abgestimmten Streichinstrumenten übertragen sich folglich beim Spiel auf einer Saite die ganzen Gruppen der gemeinsamen Partialtöne auf die anderen, ein Umstand, der den Klang meist günstig beeinflusst. Sehr nützlich sind die in der Schrift enthaltenen Tabellen, welche für jeden Ton der Geige und des Cellos die Klangzusammensetzung angeben. F. A.

33. A. Bartoli. Die strahlende Wärme und der zweite Hauptsatz der mechanischen Wärmetheorie (N. Cim. (3) 15, p. 193—202. 1884 u. Riv. Scient. Industr. 16, p. 214—224. 1884).

Grösstentheils blos Prioritätsreclamation.1) Ausser der unten angeführten verweist Bartoli noch auf eine andere von ihm verfasste, aber nicht gedruckte Abhandlung, worin auch der Fall behandelt wird, dass die Spiegel nicht vollständig reflectiren. Daselbst stellte er auch ausser der in der ersten Abhandlung aufgestellten Hypothese noch folgende Hypothesen auf, welche im Stande wären, die von ihm ersonnene Vorrichtung mit dem zweiten Hauptsatz in Einklang zu bringen: a) Zur Bewegung eines Spiegels senkrecht gegen die Richtung der Strahlen ist eine Arbeit nothwendig, welche von einer mehr reibungsähnlichen Kraft herrührt. Hypothese wurde mit negativem Resultate experimentell geprüft, indem das logarithmische Decrement eines sehr langen Hebels, der an am einen Ende einen Spiegel trug, im Dunkeln und wenn senkrecht auf den Spiegel Sonnenstrahlen fielen, bestimmt wurde. Interessante ältere radiometrische Beobachtungen Bartoli's sind a. a. O. erwähnt (vgl. Wied. Ann. 22, p. 31. 1884). b) Dass die von einem Körper ausgestrahlte Wärme abhängt von den Körpern, welche die Strahlen empfangen und gleich Null wird, wenn letztere alle vollständig reflectirend sind. c) Dass der Aether selbst einen Theil der hindurch-Rtz. gehenden Wärmestrahlen absorbirt.

34. Carl Puschl. Der zweite Hauptsatz der mechanisches Wärmetheorie und das Verhalten des Wassers (Wien. Ber. 89, 2. Abth. p. 631-635. 1884).

Verf. hält die beim Beweise des zweiten Hauptsatzes gemachte Voraussetzung, dass die innere Arbeit eines Körpers blos von dessen Anfangs- und Endzustand abhänge-

<sup>1)</sup> Vgl. Eddy Proc. of the Ohio mechanics inst. July 1882. p. 105—114-Beibl. 7, p. 251, 1883, Wied. Ann. 22, p. 31—39, 1884. Bartoli, Sopra movimenti prodetti dalla luce e dal calore. Florenz bei Le Monnier 1876-

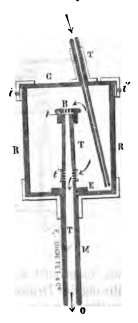
r falsch; er glaubt vielmehr, dass dieselbe wenigstens bei 'asser in der Nähe des Dichtemaximums auch von den im erlaufe der Zustandsänderung durchlaufenen Temperaturen bhänge. Aus Gleichungen, welche ein Glied enthalten, das it dem zweiten Hauptsatze nicht im Einklange steht, zieht r dann Schlüsse über die durch Compression von Wasser rzeugte Wärmemenge.

35. Ducretet. Neuer Apparat zur Gewinnung fester Kohlensäure (C. R. 99, p. 235—237. 1884).

Der Apparat besteht aus einem cylindrischen Gefäss als Recipienten, durch dessen Deckel, der mit Bajonettver-

schluss aufgesetzt wird, eine Röhre schräg bis nahe an den Boden, und durch dessen Boden eine zweite mit bleinen Löchern in der Wandung und am sonst verschlossenen inneren Ende versehene Röhre in das Innere des Cylinders hineinreicht. Alle diese Theile sind aus Ebonit gefertigt.

Lässt man durch die obere schräge Röhre flüssige Kohlensäure in den Cylinder, so wird sie sich, mit grosser Gewalt gegen den Boden des Gefässes geworfen, schneeartig im Gefässe ansammeln. Das nicht condensirte Gas und die Luft entweichen durch die zweite Röhre. Nach Abnahme des Deckels kann man die feste Kohlensäure herausnehmen. Dabei entwickelt sich, wenn die Kohlensäure sich auf dem Ebonit reibt, Electricität, die in Funken zwicht.

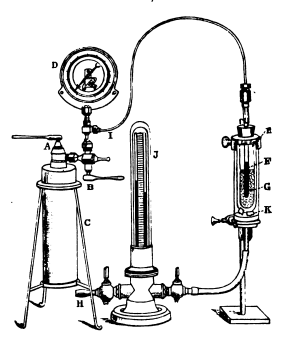


schen den äusseren Metallscheiben der Montirung überspringt.

36. Edm. Barbier. Vergleichbarkeit des Gewichtsthermometers und des gewöhnlichen (C. R. 99, p. 752-753. 1884).

Der Verf. beweist von neuem den Satz: Stimmen Gewichts- und gewöhnliches Thermometer bei den festen Punkten überein, so sind sie es bei jeder Temperatur. E. W. 37. J. Dewar. Ueber die Verslüssigung des Sauerstoffs und die kritischen Volumina der Flüssigkeiten (Phil. Mag. 18, p. 210 —216. 1884).

Um die Verflüssigung von schwer condensirbaren Gasen in einer öffentlichen Vorlesung zu projiciren, benutzt der Verf. den beistehenden Apparat. C ist der Behälter für Sauerstoff oder Luft aus Eisen; er enthält das betreffende



Gas, comprimirt auf 150 Atmosph. A ist ein Hahn, der zur Regulirung des Druckes im Condensationsrohr F dient, D ist ein Druckmanometer, I ist ein feines Kupferrohr, J ist ein Luftpumpenmanometer und der Hahn H führt zu der Luftpumpe. Das Rohr G, welches flüssiges Aethylen, feste Kohlensäure oder flüssiges Stickoxydul enthält, befindet sich in einem weiteren Rohr. Bei E hat es Löcher, durch die die kalten Dämpfe austreten, und es selbst umspülen, ehe sie nach der Pumpe gelangen. An seinem unteren Ende ist es bei Kmit Chlorcalciumstücken umgeben. Will man einen continuirlichen Zufluss von Aethylen und ein Thermometer an-

enden, so hat der Kautschukstöpsel, in dem F befestigt, noch zwei Durchbohrungen. Evacuirt man bis 25 mm, hat das Aethylen eine Temperatur von  $-140^{\circ}$  C., und n Druck von 20—30 Atmosph. genügt, um den Sauerstoff i F zu verflüssigen. F ist 5 mm weit und hat eine Wandtreke von 3 mm. Hat man kein Aethylen, so kann man auch ste Kohlensäure oder flüssiges Stickoxydul anwenden, dem nan, um es durchsichtig zu machen, zweckmässig etwas Alkohol oder Aether zusetzt. Man muss aber bei Anwendung lieser Körper Drucke von 80—100 Atmosph. anwenden und vomöglich den 'Sauerstoff sich plötzlich ausdehnen lassen. Dazu dient der Hahn B.

Als Dichte des Sauerstoffs beim kritischen Punkt findet Dewar 0,65.

Zur Abkühlung hält Dewar das Sumpfgas für am zweckmissigsten, worauf er schon 1883 aufmerksam gemacht hat.
In der folgenden Tabelle sind eine Reihe von kritischen Drucken P und Temperaturen T zusammengestellt. Die für E<sub>2</sub>S, NH<sub>2</sub>, CN, CH<sub>4</sub> und C<sub>2</sub>H<sub>6</sub> sind neu.

Formel	Krit. Temp.	Krit. Druck	T P	Formel	Krit. Temp.	Krit. Druck	$\frac{T}{P}$
Cl.	141,00	83,9	5,0	C,H,	37,0	68,0	4,5
HCl	52,3	86,0	3,7	C <sub>2</sub> H <sub>4</sub>	10,1	51,0	5,5
0,	-113,0	50,0	3,2	C,H,	35,0	45,2	6,8
H <sub>2</sub> ()	370,0	195,5	3,3	C5H10	191,6	38,9	13,7
N <sub>3</sub>	-146,0	35,0	3,6	$C_6H_6$	291,7	60,4	9,3
$H_iS$	100,2	92,0	4,0	CHCl <sub>3</sub>	268,0	54,9	9,9
$H_aN$	130,0	115,0	3,5	CCl.	282,0	57,6	9,6
$(C^3H^2)^3HN$	220,0	38,7	15,4	CO,	31,9	77,0-	4,0
N'O	35,4	75,0	4,1	CS,	277,7	78,1	7,0
SO <sub>2</sub>	155,4	78,9	5,4	C <sub>2</sub> N <sub>2</sub>	124,0	61,7	6,4
CH4	- 99,5	50,0	3,5				

T+273)/P setzt der Verf. als Maass für das Volumen bei ler kritischen Temperatur. Es zeigen nach dem Verf. viele Körper bei dieser Temperatur einfache Volumverhältnisse.

Sarrau hat aus den Versuchen von Amagat und der Clausius'schen Formel die Werthe T und P berechnet und es ergibt sich T/P für  $H_2$  1,0,  $O_2$  3,4,  $N_2$  3,5.

Zu beachten ist der kleine Werth für H2.

Sind S und S' die Dichten zweier Körper, W und W ihre Moleculargewichte, V und V' ihre Molecularvolumina, so ist  $S/S = \psi$ . W'/W und  $\psi = V/V'$ . Ist ferner wirklich T/P proportional dem Molecularvolumen, so kann man, wenn man für einen Körper, etwa die Kohlensäure, das spec. Gewicht bei der kritischen Temperatur kennt, die der anderen berechnen. De war setzt S für Kohlensäure 0,65 und findst für  $C_2H_4$  0,32 (Ansdell fand direct 0,36), HCl 0,6 (exper. 0,61),  $O_2$  0,63,  $N_2$  0,45,  $H_2$  mit Zugrundelegung der Sarrauschen Werthe 0,12; Hautefeuille und Cailletet fanden für  $O_3$  0,65,  $N_2$  0,37,  $H_3$  0,025).

Die Ursache der Abweichungen des berechneten vom gefundenen Resultate beim Wasserstoff bedarf noch eingehender Untersuchungen. E. W.

38. F. Guthrie. Ueber einige thermische und Volumenünderungen, die bei der Mischung eintreten (Phil. Mag. (5) 18, p. 495-517. 1884).

Der Verf. erinnert zunächst an seine Versuche mit Gemischen aus Triäthylamin und Wasser, die bei niederen Temperaturen eine homogene Masse bilden, beim Erwärmen sich aber in zwei Theile scheiden. Er erklärte dies daraus, dass sich bei niederen Temperaturen ein Subkryohydrat bildet, das sich in Wasser löst, und dass bei Temperatursteigerungen dieses Subkryohydrat zerfällt. Eine Untersuchung der Volumenänderungen in der Nähe von 17°, der Temperatur des Zerfalles, ergab keine Unregelmässigkeit.

Der Verf. hat dann ferner für Gemische aus  $p^{0}/_{0}$  Dimethylamin und  $p^{'0}/_{0}$  Wasser die Temperaturen bestimmt, bei denen eine Trennung eintritt:

15,02 p 12,64 16,30 20,94 75,76 26,89 37,80 45,42 62,35 24,84 p' 87,36 84,98 83,70 79,06 62,20 54.58 37,65 73,11 170 ") t 180° 1) 128 128 134,5 121,8 123 154

Für einen Procentgehalt von ca. 17 $^{\circ}/_{\circ}$  Diäthylamin tritt ein Minimum von t ein.

Aethylamin-Wasser-Gemische liessen sich nicht durch Erhitzen in zwei Theile trennen.

<sup>1)</sup> Noch keine Trennung.

Alle die betrachteten Flüssigkeiten contrahiren sich beim Mischen mit Wasser unter Wärmeentwickelung.

Tetraäthylammonium zersetzte sich beim Erhitzen. Tetramethylammonium bildete ein Kryohydrat bei -26°.

Eine Lösung von Aethyläther in Wasser war bei 100° milchig.

Guthrie mischte gleiche Volume von Alkohol und CS, und fand eine Volumenzunahme von 0,0074 des ursprünglichen Volumens. Er ermittelte diese, indem er an das Ende einer nicht zu engen Capillarröhre zwei gleich grosse Kugeln anbliess, die durch ein enges Stück verbunden waren und zunächst die untere mit CS<sub>2</sub>, dann die obere mit Alkohol füllte und dann beide Flüssigkeiten mischte. Die Volumenänderung konnte am Capillarrohr beobachtet werden. Will man verschiedene Volume zusammenmischen, so ersetzt man die Kugeln durch cylinderförmige Räume und füllt den unteren mehr oder weniger mit Quecksilber an.

Alkohol und CS<sub>2</sub> mischen sich bei Temperaturen zwischen 0 und 100° vollkommen; die abweichenden sonstigen Beobachtungen beruhen darauf. dass der Alkohol nicht ganz wasserfrei war.

Der Verf. hat ein Gemisch von  $p^{0}_{/0}$  Alkohol mit  $p_{1}^{0}_{/0}$  CS, abgekühlt und die Temperaturen t bestimmt, bei denen Trübung eintritt:

**P.** 94,94 89,54 84,89 79,96 65,11 59,58 49,91 89,96 29,92 **P.** 5,06 10,46 15,11 20,04 34,89 40,42 50,09 60,04 70,08  ${}^{t}$  -18,4°  ${}^{t}$ ) -14,4 -15,9 -16,1 -17,7 -20  ${}^{t}$ ) -20  ${}^{t}$ ) -20  ${}^{t}$ ) -20  ${}^{t}$ )

Dabei zeigt sich, dass, ehe die Trübung eintritt, bei noch vollkommener Klarheit der Flüssigkeit sich eine fahlblaue Fluorescens zeigt; das durchgelassene Licht ist licht orangegelb (vgl. hierzu W. Spring, Beibl. 7, p. 290 unten). Bobald die Trübung eintritt ändert sich dies. Wahrscheinlich treten hierbei auch Wärmeeffecte auf, die aber nicht nachgewiesen werden konnten.

Der Verf. hat ferner nach derselben Methode wie oben bei 17,6° gleiche Volumina verschiedener Flüssigkeiten gemischt und bestimmt, eine wie grosse Volumenänderung + oder Volumenabnahme — eintrat, und ob Wärmeent-

<sup>1)</sup> Noch keine Trennung.

wickelung H oder Abgabe C eintrat; zugleich ist angegeben welche Temperaturänderung die Flüssigkeit erfahren müsste, um eine gleiche Volumenänderung zu erfahren.

Substanz	Alkohol	Aether	CS <sub>2</sub>	Amylen	Chloroform	Benzol
Alkohol	0	H-0,0069 23,5°	C+0,0073	?	H-0,0025	C+0,0002 17,4°
Aether	_	0	C+0,0015 16,5°	H-0,0005 18,1 °	H-0,0109 25,8°	H-0,0065 20,4 °
CS <sub>2</sub>	_	_	0	C+0,0031 15,05°	C+0,0069 11,7°	C+0,0069
Amylen	_	: -	_	0	H-0,0015 19,1°	C+0,0011 16,6°
Chloroform	-	_	<del>-</del>	_	0	C+0,0018 15,9*
Benzol	_	-	_	_	_	0

Mischte man p Gewichtstheile Aether mit  $p_1$  Gewichtstheilen Chloroform, so fand man die Temperaturerhöhungen t:

Für ein Gemisch 1:1,615 tritt also die maximale Erwärmung ein; es entspricht dies einer Mischung nach dem Verhältniss der Moleculargewichte  $C_4H_{10}O:CHCl_3$ .

Für dasselbe Verhältniss trat auch die maximale Contraction von 0,0117 ein. Beim Erstarren bildet sich eine weisse krystallinische Masse, die Guthrie mit  $S_3$ Cl<sub>4</sub>2(C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>0) zusammenstellt.

Guthrie hat noch eine Reihe von Dampfspannungens bestimmt, bei der Temperatur T. p bezeichnet die Menge des ersten Körpers in Gewichtsprocenten:

$$\begin{array}{c} \text{CHCl}_{\text{3}} \\ \text{und} \\ \text{C}_{\text{4}}\text{H}_{\text{10}}\text{O} \end{array} \left\{ \begin{array}{c} T = 19,02. \\ p = 100 \quad 90 \quad 80 \quad 70 \quad 63 \quad 61,76 \quad 60 \quad \textbf{50} \\ \pi = 190,7 \quad 196,0 \quad 211,7 \quad 226,4 \quad 233,1 \quad 236,4 \quad \textbf{241,4} \quad \textbf{278,$} \end{array} \right. \\ \left. \begin{array}{c} p = 40 \quad 30 \quad 20 \quad 10 \quad 0 \\ \pi = 312,2 \quad 344,8 \quad 377,9 \quad 408,8 \quad 437,8 \end{array} \right.$$

Wählt man als Abscissen die Procentgehalte an dem er siedenden Körper, als Ordinaten die Spannkräfte, so ste die betreffende Curve eine Gerade sein, falls die nnkraft des Gemisches gleich der mittleren Spannkraft Bestandtheile wäre; dies ist aber nicht der Fall.

Für CS<sub>2</sub> und C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>O liegt die Curve oberhalb der Geen, für CHCl<sub>3</sub> und C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>O unterhalb derselben und zeigt ächst ein langsames gekrümmtes, dann schnelleres Angen in nahezu gerader Linie. Der Beginn des letzteren t ein, sobald die Zusammensetzung CHCl<sub>3</sub>: C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>O überritten ist. Für CHCl<sub>3</sub> und CS<sub>2</sub> liegt die Curve oberhalb Geraden und zeigt für ca. 95% CHCl<sub>3</sub> eine Art Buckel, einem Maximum der Spannkraft entspricht. Demnach tert CS<sub>2</sub>, obgleich es eine geringere Spannkraft als der ther hat, doch den Zusammenhang desselben und erhöht

seine Spannkraft. Die Curve für C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O und C<sub>5</sub>H<sub>10</sub> lieg oberhalb der Geraden und steigt erst schnell, dann lang samer an und besitzt bei einem Gehalt von ca. 90% C<sub>5</sub>H<sub>10</sub> einen Inflexionspunkt, vorher verläuft sie fast gerade Die Curve für C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>J und C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>Br ist nahezu eine gerade Da, wo ein Theil der Curve gerade ist, nimmt der Verf. an dass sich zwischen den beiden Componenten eine Verbindung gebildet hat, die sich dann mit dem Ueberschuss mischt.

Der Verf. bemerkt noch, dass der Körper C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O + 4H<sub>2</sub>O den er früher ein Kryohydrat genannt, eigentlich ein Subkryohydrat ist. E. W.

39. G. Schlegel. Ueber die Verbrennung von Kohlenwasser stoffen, ihren Oxyden und Chloriden mit Chlor und Sauer stoff (Lieb. Ann. 226, p. 133-174. 1884).

Die Versuche des Vers. haben folgende Resultate geliesert Wird ein Kohlenwasserstoff [Methan, Aethan, Propan Butan, Methyloxyd, Methylchlorid, Aethylchlorid, Acetylen und (Kohlenoxyd)], welcher nur im Lichte von Chlor angegriffen wird, mit überschüssigem Sauerstoff und überschüssigem Chlor im Dunkeln zusammengebracht und die Mischund durch den Funken entzündet, so verbrennt aller Kohlenstoff zu Kohlensäure und aller Wasserstoff zu Chlorwasserstoff Es geht weder Chlor an den Kohlenstoff, noch Sauerstoff an den Wasserstoff.

Reicht bei überschüssigem Sauerstoff das Chlor nicht hin zur Verbrennung sämmtlichen Wasserstoffs zu Chlor wasserstoff, so wird der Rest des Wasserstoffs zu Wasser verbrannt.

Reicht bei überschüssigem Chlor der Sauerstoff nich aus zur Verbrennung sämmtlichen Kohlenstoffs zu Kohlen säure, so entsteht neben Kohlensäure auch Kohlenoxyd, und zwar um so mehr, je weniger Sauerstoff vorhanden ist. E bildet sich in der Regel etwas mehr Kohlensäure, als be einer möglichst gleichförmigen Vertheilung des Sauerstoff auf den vorhandenen Kohlenstoff hätte entstehen können, sidass letzterer nicht ganz vollständig in den Verbrennung producten erscheint. Was aus diesem fehlenden kleine Theil wird, hat sich noch nicht sicher ermitteln lassen.

Reicht weder Chlor noch Sauerstoff aus, so wird Kohle geschieden, und die Verbrennung bleibt unvollständig.

Aehnlich wie die Kohlenwasserstoffe verhalten sich auch hloride und Oxyde derselben, indem auch sie ihren Kohlenoff an Sauerstoff, den Wasserstoff an Chlor abgeben. Eine olge dieses Verhaltens ist, dass bei der Verbrennung mit auerstoff das Chlormethyl (und wohl auch seine Homologen) latt zu Kohlensäure und Salzsäure zerfällt.

Die Versuche stimmen mit denen von Bötsch überein. Diese Thatsachen stehen mit dem Satze, dass, wenn mehere Körper gleichzeitig aufeinander einwirken, stets die jenigen Imsetzungen eintreten, welche die grösste Wärmemenge erwegen, wonach die Verbrennungswärme ein Maass der Affinität sein würde, in geradem Widerspruch, da nach den thermochemischen Untersuchungen Julius Thomsen's die Verbrennungswärme von 1 Atom oder 1 Gewichtstheil

Wasserstoff zu Wasser 34100 Wärmeeinheiten, " Salzsäure 22000 "

eträgt. Wäre diese Verbrennungswärme ein wirkliches fass der Affinität, so müsste bei Entzündung eines Gesisches von Chlor, Wasserstoff und Sauerstoff der Wassertoff mit dem Sauerstoff zu Wasser verbrennen, zum minesten aber müsste sich mehr Wasser als Salzsäure bilden, as nicht der Fall ist.

Aus Methyloxyd wurde bei unzureichendem Sauerstoff nd wenig überschüssigem oder auch ebenfalls unzureichenem Chlor eine grosse Menge des Wasserstoffs im freien Zuland abgeschieden, und das Chlor zu einem nicht unerhebchen Theil vom Kohlenstoff gebunden. Hierbei zeigte sich eutlich der Einfluss der Masse der concurrirenden Stoffe.

Bemerkenswerth ist, dass in der Vertheilung der Elemente Kohlenstoff und Wasserstoff auf Sauerstoff und Chlor wine derartige Massenwirkung nachweisbar ist, wie sie nach lem Guldberg-Waage'schen Gesetz in Flüssigkeiten stattminden pflegt. Es erklärt sich dies daraus, dass die Verlänge der Gase kein umkehrbarer Process ist, wie die Vortäge, für welche das obige Gesetz zutrifft. E. W.

- 40. L. Meyer und K. Seubert. Ueber Gasanalyse bei stark vermindertem Druck (Lieb. Ann. 226, p. 87-115. 1884).
- 41. L. Meyer. Ueber die Berechnung der Gasanalysen (ibid. p. 115-132).

Wir heben aus der Untersuchung die Versuche heraus, die zur Bestimmung desjenigen Druckes p dienten, bei dem ein Gemisch eines Volumens von Kohlenwasserstoff, von CO oder von H<sub>2</sub> mit etwa soviel Volumen Sauerstoff, als zur volkommenen Verbrennung gerade hinreichte, unter dem Einfluss der Entladungen eines grossen (RK) und eines kleinen (F) Inductoriums verbrannte.

		O,		p	ı	Ο,		p
Methan .		ca. 2	Vol.	116,6 RK	Acetylen	ca. 2,	5 Vol. 3	32,4 F
,, .		" 2	,,	130,0 F	Kohlenoxyd	,, 0,	5,, 2	19,0 <b>F</b>
Propan .		,, 5	,,	64,4 RK	Wasserstoff	,, 0,	5 ,, 19	25,0 <b>F</b>
,, .		,, 5	"	71,7 F	,,,	,, 0,	5 ,, 10	02,9 RK
<b>Aethy</b> len		" 3	"	63,2 <b>F</b>	,,	,, 0,		67,8-70,5 <b>RK</b>
Propylen	•	,, 4,	5 ,,	63, <b>2 F</b>	1		(nu	r theilweise)

Nach Bunsen 1) explodirt Knallgas mit Sauerstoff nicht mehr, sobald der Procentgehalt an Knallgas unter 9,66 % (bei 717 mm Druck) herabgesunken ist. Dies entspricht einem Partialdruck des Knallgases von 70 mm, fällt also mit dem von den Verf. für reines Knallgas gefundenen Werthe zusammen. Dass bei Bunsen eine vollständige, bei den Verf. nur eine theilweise Verbrennung stattfand, zeigt, dass die Verdünnung eines Gases durch Druckverminderung die Lebhaftigkeit des Verbrennung stärker herabsetzt, als die gleiche Verdünnung durch Zusatz von Sauerstoff. Dieselbe Wahrnehmung her auch schon J. W. Thomas gemacht.

J. W. Thomas (J. Chem. Soc. 35, p. 213. 1879) hatt folgende Drucke als die zweckmässigsten für die Explc sion gefunden:

für Knallgas 200 mm.  $CH_4 + 2.5O_2 170$  mm,  $C_2H_6 + 4O_2 120$  mm.  $C_2H_4 + 3.5O_2 130$  mm, für schwere Kohlenwasserstoffe 130 mm.

Als untere Entzündungsgrenze für CH<sub>4</sub> + 2O<sub>2</sub> fand 

130 mm Druck, während die Verf. noch bei 116,6 mm Ve

<sup>1)</sup> Bunsen, Gasometrische Methoden, 2. Aufl. p. 338.

affung beobachteten. Die Grösse des Funkens kommt hierei sehr in Betracht. E. W.

#### 2. F.-M. Raoult. Die Wirkung des Wassers auf Doppelsalze (C. R. 99, p. 914—916. 1884).

In der folgenden Tabelle bezeichnet A die Erniedrigung es Gefrierpunktes, wenn in 100 g Wasser 1 Molecül Salz nthalten ist. S die Summe der Erniedrigungen durch die erschiedenen Molecüle der constituirenden Salze.

Formel	A	S	Formel	A	. <b>S</b>
K <sub>1</sub> ,80, + MgSO,	57,7	58,2	2(KCl) + MgCl,	117,2	116,0
$\mathbb{K}_1, 80_4 + \mathbb{Z}n, 80_4$	58,1	57,2	2(KCl) + CuCl,	116,8	115,6
$\mathbb{E}_{1}$ , $\mathbb{S}O_{1} + \text{Fe}$ , $\mathbb{S}O_{2}$	56,5	58,0	$2(AmCl) + HgCl_{\bullet}$	68,4	90,1
$\mathbb{K}_1,80_4 + \mathrm{Cu},\mathrm{SO}_4$	58,3	57,0	2(NaCl) + PtCl	54,2	96,3
$L_{1},80_{4} + Al_{2},380_{4}$	82,4	83,4	2(KJ) + HgJ	50,8	90,0(?
$\mathbb{E}_{1},80_{4} + \text{Fe}_{2},380_{4}$	85,0	82,1	2(KCy) + HgCy	57,8	81,9
E, 80, + Cr, 3SO,	83,2	84,4	KCy + AgCy	31,1	66,0 (?)

Mit Ausnahme der fünf letzten Salze ist A = S, danach ind diese Salze in den Lösungen in ihre Componenten zerällen, wofür auch andere Gründe sprechen.

Die Salze  $2(KJ) + HgJ_2$ , 2(KCy) + HgCy und KCy + AgCy bilden sich auch in der Lösung unter Wärmeentwickelung.

Nimmt man den Satz zu Hülfe, dass die moleculare Geirierpunktserniedrigung gleich der der Natriumsalze ist, so kam man den Theil p des Doppelsalzes bestimmen, der zersetzt ist, er ist bei:

	p
KCy + AgCy (Wasser = 21)	0,00
$2(KCy) + HgCy_2 (Wasser = 10 l)$ .	
$2(KJ) + HgJ_2 \text{ (Wasser = 4 l)}$	0,38
$2(AmCl) + HgCl_2 (Wasser = 10 l)$ .	0,59
$2(NaCl) + PtCl_4 (Wasser = 4l)$ .	0,26
2(KCl) + MgCl <sub>2</sub> und analoge Chlorüre	1,00
K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> + MgSO <sub>4</sub> und analoge Sulfate	1,00
K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> + Al <sub>2</sub> 3SO <sub>4</sub> und andere Alaune	1,00

E. W.

 E. J. Mills. Ueber den Siedepunkt des Wasserstoffs (Chem. News 50, p. 179, 1884).

E. J. Mills hat die Gleichung:

$$y = \frac{\beta (x - c)}{1 + \gamma (x - c)}$$

aufgestellt (Beibl. 8, p. 484). y ist der Siedepunkt irgend eines Gliedes der homologen Reihe, x ist die Zahl Kohlenstoffatome der Verbindung, c ist der Werth von x für die Temperatur  $0^{\circ}$ ,  $\beta$  und  $\gamma$  sind Constante, die vom Druck etc. abhängen.

Bei gewöhnlichem Druck (760 mm) wird die Formel für die geraden und die ungeraden Glieder der Olefine:

$$y = \frac{39,315 \ (x - 3,94)}{1 + 0,070 \ 753 \ (x - 3,94)}, \quad \ y = \frac{38,992 \ (x - 3,91)}{1 + 0,070 \ 564 \ (x - 3,92)}.$$

Für 15 mm Druck:

$$y = \frac{23,154 (x - 7,1)}{1 + 0,035 484 (x - 7,1)}, \quad y = \frac{21,685 (x - 6,77)}{1 + 0,030 437 (x - 6,77)}.$$

Setzt man x = 0, so erhält man für den Wasserstoff aus den Werthen der geraden und ungeraden Glieder:

$$p = 760 \text{ mm}$$
 gerade  $y = -214,77$  ungerade  $-211,29$ ,  $p = 15$  ,,  $y = -219,70$  ,,  $-184,91$ .

Die drei ersten Werthe stimmen sehr nahe mit den von Von Wroblewski und Olszewski gefundenen überein. Nach ersterem soll sich der Wasserstoff bei nahe  $184^{\circ}$  verdichten, nach letzterem bei  $-213^{\circ}$ . E. W.

P. Tschijewski. Untersuchungen über die Verfücktigung fester Körper durch Wasserdampf und über die Verbindung der Borsäure mit Wasserdampf (Arch. de Gen. (3) 12, p. 120—149. 1884).

Der Verf. untersucht die verschiedenen Verhältnisse, die beim Verdampfen wässeriger Lösungen durch Verflüchtigungen der gelösten festen Stoffe auftreten. So namentlich bei Natrium- und Kaliumcarbonat und Borsäure. Nach der Erklärung des Verf. beruht die bedeutende Verflüchtigung der Borsäure im Wasserdampf darauf, dass bei der grossen Affinität des Borsäureanhydrids zum Wasser sich eine chemische sförmige Verbindung von Borsäureanhydrid und Wasser er eine Lösung von Borsäureanhydrid im Wasserdampf llzieht, dass aber die Verflüchtigung nicht auf mechanischem ege stattfindet. Diese Erklärung ist durch einige Verche geprüft. Schliesslich sind die Verhältnisse zwischen oncentration der benutzten Lösungen und der Menge der erflüchtigten Stoffe graphisch dargestellt.

5. G. Luvini. Ueber den sphäroidalen Zustand (Atti della R. Acc. di Torino 19, 9. März 1884. 25 pp.).

Der Verf. gibt zunächst eine historische Darstellung des bigen Gegenstandes und theilt dann eine Reihe neuerer bebachtungen mit.

Er bläst in einen sphäroidalen Tropfen mit einem feinen Röhrchen Luft; es entstehen dann auf dem Tropfen Blasen, die ineinigen Fällen erst platzten, als das Röhrchen wieder herausgezogen wurde. Erzeugt man die Blasen in einer brennbaren Plüssigkeit und entzündet dieselbe, so bleiben doch die Blasen whalten. Diese Blasen tauchen manchmal in den Tropfen unter und kommen dann wieder hervor. Aus zahlreichen Versuchen findet der Verf., dass die Temperatur der sphänoidalen Tropfen sehr nahe dem Siedepunkt ist, indess ändert is sich in hohem Grade schon bei kleinen Verunreinigungen des Gefässes. Bei Salzlösungen lassen sich, sobald sie eine gewisse Concentration übersteigen, keine sphäroidalen Tropfen erzielen. Die Temperatur der Blasen hält der Verf. für weit niedriger als die der Flüssigkeit selbst. Mit abnehmendem Druck sinkt die Temperatur des sphäroidalen Tropfens.

E. W.

48. W. Ramsay und Sidney Young. Einfluss des Druckes auf die Verdampfungstemperatur der festen Körper (Phil. Trans. Lond. Roy. Soc. 1884. Part 1, p. 37—48).

Ueber einen Bericht über diese Arbeit haben wir schon Reibl. 8, p. 370 referirt; der vorliegende Aufsatz enthält die velktändige Abhandlung.

Die Verf. haben die Spannkräfte verdampfender fester Sabstanzen in der Weise ermittelt, dass sie um ein Therbaltur z. d. Ann. d. Phys. v. Chem. IX. mometer die betreffende Substanz schmolzen, das Thermometer in einen Luftraum brachten, der durch ihn umspülenden Dampf auf einer constanten Temperatur t gehalten wurde; der Luftraum war mit einer Pumpe, die abgesperrt werden konnte, und einem grösseren Gefäss, das in einem Bade von niederer Temperatur sich befand, verbunden. Bei jedem angewandten Druck p stieg das Thermometer bis zu einem bestimmten Punkt r, der unterhalb t lag, und es entsprach der Druck p der Spannkraft bei der Temperatur r. Dass diese Anschauung richtig ist, zeigten zunächst Versuche an Eis, Essigsäure und Naphtalin, bei denen stets die Temperatur des Thermometers um so höher war, je höher der Druck. Besonders schlagend sind aber Versuche mit Campher. Tabelle I enthält die Spannkräfte, wie sie nach der eben Tabelle II, wie sie erörterten Methode gefunden wurden. nach der gewöhnlichen Methode in dem Barometerraum sich ergeben.

Tabelle I.

Druck	Temp. von Campher	Druck	Temp. von Campher	Druck	Temp. von Campher
1,7 mm	41,20	66,3 mm	127,40	197,6 mm	154,3"
7,2 ,,	48,9	88,6 ,,	134,3	218,5 "	157,9
15,4 ,,	92,4	92,8 "	136,3	240,7 .,	160,1
27,2 ,,	101,0	105,0 ,,	140,3	297,8 ,,	168,0
35,0 ,,	109,4	109,4 "	141,7		1
46,0 "	116,7	155,1 .,	147,0		(1)

Tabelle II.

Temp.	Druck	Temp.	Druck	Temp.	Druck
20,0 9	1,0 mm	78,40	9,5 mm	154,00	188,8 mm
35,0	1,8 "	100,0	22,6 ,,	175,0	354,0 "
62,4	6,4 ,,	132,0	78,1 ,,	184,5	431,0

Die Zahlen stimmen sehr befriedigend, wie besonders eine graphische Darstellung derselben zeigt.

In ganz analoger Weise bestimmten die Verf. auch die Spannkräfte von Flüssigkeiten, indem sie mit denselben Baumwolle benetzten, die ein Thermometer umgab, und von Zeit zu Zeit neue Flüssigkeit auf die Baumwolle tröpfeln liessen. Das Thermometer befand sich in einem Raume, dessen Temperatur constant erhalten wurde. E. W.

47. A. Nadeschdin. Die spec. Wärme der Flüssigkeiten und ihre Beziehung zu deren anderen physikalischen Eigenschaften (Rep. der Phys. 20, p. 441-455. 1884).

Nach dem Verf. soll folgendes "Gesetz" gelten:

Die Wärmecapacitäten zweier Flüssigkeiten k und k verhalten sich wie ihre Verdampfungswärmen r und r' multiplicirt mit dem reciproken Verhältniss der Drucke  $p_k$  und  $p_k$  bei denen die Verdampfung statthat, d. h. es ist:

$$\frac{k}{k} = \frac{r}{r} \frac{p_k}{p_k}$$
 oder:  $\frac{r}{k r_k} = \text{const.}$ ,

falls man die Vergleichungen bei correspondirenden Zuständen vornimmt.

Der Verf. hat folgende spec. Wärmen nach der Methode von Wüllner bestimmt.

Substanz	Wärme- capacität	Zahl der Beob.	Temp gro	era:		Siede- punkt	Barom.
Aethyläther	0,5267	4	- 19,5°	bis	10,7 °	84,9	758
Aethylalkohol	0,5452	4	-20,5	"	15,2	78,2	754
Propylalkohol	0,5186	4	-20,7	,,	11,5	96,5	748
Isopropylalkohol	0,5286	1 4	-20,3	,,	14,2	83,0	752
Isobutylalkohol	0,5078	4	-20,66	"	10,25	106,5	750
•	0,6092	2	68,7	,,	15,8	106,5	750
, ,,	0,6192	2	74,6	,,	16,9	106,5	750
,,	0,6675	4	97,54	,,	18,5	106,5	<b>75</b> 0
lsoamylalkohol	0,4985	4	-20,8	,,	14,2	130,28	754
,,	0,5946	2	57,8	,,	15,7	129,55	733,1
**	0,5992	2	59,6	,,	14,9	129,55	733,1
,,	0,6455	1 4	96,4	,,	17,0	129,55	733,1
Ameisens. Aethyl	0,4562	i <b>4</b>	-18,0	,,	14,0	54,5	760
"	0,4850	i 4	11	"	45	54,4	760
Isoamylen	0,4970	3	-20,6	"	14,4	ca. 35	757
Schweflige Saure	0,3178	4	-20,6	,,	9,8	-10	757
Diathylamin	0,518	4	20	,,	25	-58	762

Da die Volumina bei der kritischen Temperatur nahezu gleich sind, wenn man dasjenige bei 0° als Einheit annimmt,

so meint der Verf., könnte man die Temperatur  $0^{\circ}$  bei allen Körpern als correspondirend betrachten. Es muss dann sein bei  $0^{\circ}$ :

r = const.;

für die geprüften Körper liegt diese Constante zwischen 4,74 und 5,40; im Mittel 5,13. Für die Siedetemperatur liegt dieselbe Constante zwischen 4,13 und 4,90, im Mittel 4,55 bei den Alkoholen ist sie 6,01. Indess soll nur eine gute Uebereinstimmung zu erwarten sein, wenn man analoge Verbindungen vergleicht.

Aus obigen Regelmässigkeiten will der Verf. Einwände gegen die Van der Waals'sche Theorie ableiten, nach der in Flüssigkeiten und Gasen die Moleculargewichte gleich sein sollen.

Der Verf. zerlegt nun noch ferner die Verdampfungs wärme r in zwei Theile, die zu äusserer Arbeit verbrauchte  $r_1$  und die Wärme der inneren Arbeit  $r_2$  und hat  $r/r_1$  resp.  $r/r_2$  berechnet. Für einige Reihen ist  $r/r_1$  und  $r/r_2$  fast constant. So ist  $r/r_1$  für die Alkohole 1,08, für die Aether 1,09.

Der Verf. nimmt ferner an, dass für Flüssigkeiten die Zahl der gasförmigen Molecüle, welche zu einem flüssigen sich verbinden, proportional dem kritischen Drucke ist.

Es wird für zwei Substanzen ferner:

$$\frac{r_2}{k} = c a, \qquad \frac{r_2}{k} = c a',$$

wo a und a' die Zahl der Gasmolecüle in einem flüssigen Molecüle ist.

Ist  $r/r_2 = \text{const.}$ , so kann man hieraus ohne weiteres die Verdampfungswärme ableiten und ferner auch schreiben:

$$\frac{k p_k}{r_1} = \frac{k' p_k}{r_2} = \text{const.}$$
 E. W.

48. Melsens, Trève u. a. Ueber den sogenannten Siedeverzug bei Dampfkesseln (Dingl. J. 254, p. 141-145. 1884).

Es ist das Resultat der Untersuchungen der Commissior centrale des machines à vapeur mitgetheilt, nach der es ir keiner Weise bewiesen ist, dass die Siedeverzüge Dampfkesselexplosion hervorrufen können. E. W. 49. P. de Hoon. Theoretische Beziehungen zwischen den Ausdehnungscoöfficienten der inneren Verdampfungswärme und den spec. Wärmen der Körper im flüssigen und dampfförmigen Zustande (Bull. de l'Acad. Roy. de Belg. (3) 8, p. 210—218. 1884).

Der Verf. nimmt bekanntlich an, dass die Molecüle sich mit einer der siebenten Potenz der Entfernung umgekehrt proportionalen Kraft anziehen. Ist dann V das Volumen, dV die zur Aenderung von V und dQ nöthige Wärmemenge, so ist nach dem Verf.:

$$\frac{dQ}{dV} = \frac{1}{V^{2,333}}$$

und bei der Verdampfung, wenn das Volumen unendlich wird:

$$Q = 1.333 \cdot V - 1.333$$
.

Ist a der Ausdehnungscoëfficient, so war:

$$V = \sqrt{\frac{1}{1 - 1,888 \ \alpha t}}$$
, also  $Q = 1,333 \ (1 - 1,333 \ \alpha t)$ .

Dabei ist vorausgesetzt, dass die Anordnung der Moletile im Gaszustand und Flüssigkeitszustand die gleiche ist.

Die Molecüle der Gase nennt der Verf. "gasogene", die der Flüssigkeit "liquidogene", die der festen Körper "solidogene".

Eine Vergleichung der obigen Formel bei CS<sub>2</sub>, CCl<sub>4</sub>, CHCl<sub>3</sub> und Aceton mit der Erfahrung ergab eine befriedigende Uebereinstimmung mit der Entfernung. Beim Alkohol ist dies nicht der Fall.

Sind ferner  $Q_0$  und  $Q_t$  die inneren latenten Dampfwärmen bei 0 und  $t^0$ ,  $C_g$  und  $C_e$  die spec. Wärmen des Körpers im gasförmigen und flüssigen Zustand zwischen 0 und  $t^0$ , so ist:

$$\begin{aligned} Q_t &= Q_0 + (C_\epsilon - C_g)_t \quad \text{und} \quad Q_t = Q_0 (t - 1{,}333 \,\alpha t), \\ &\text{also } C_\epsilon - C_g = 1{,}333 \,\alpha \,Q_0. \end{aligned}$$

Der Unterschied der spec. Wärme im flüssigen und gasförmigen Zustand ist gleich dem Product aus der latenten Dampfwirme bei 0° und dem Ausdehnungscoëfficienten. Das Ganze multiplicirt mit 1,333, ist also unabhängig von der Temperatur. (Dass dies der Fall ist, folgt unmittelbar aus den Versuchen des Referenten, nach denen der Aenderungscoëfficient der spec. Wärme im flüssigen und dampfförmigen Zustand der gleiche ist.) E. W.

- 50. F. Folie. Ein Kapitel der sphärischen Astronomie (Astron. Nachr. 109, p. 225—238. 1884).
- 51. **H. Seeliger.** Ueber die Aberration der Fixsterne (ibid. p. 273-280).

Beide nahezu gleichzeitig erschienene Arbeiten verfolgen den Einfluss der Translationsbewegung des Sonnensystems auf die Richtung, in der ein Fixstern erscheint. Dasselbe Thema hat bereits Villarceau in einer sehr weitläufigen Abhandlung (Con. d. Temps. 1878) besprochen. Die Grundlage seiner Arbeit bilden die Fresnel'schen Anschauungendenen zufolge eine Aberration nur durch die Bewegung des Beobachters und nicht durch eine solche der Lichtquelle entstehen kann. Folie nun setzt sich mit diesen, wohl allgemein in der Optik angenommenen Anschauungen in Widerspruch, indem er eine aus der Bewegung der Lichtquelle entstehende Richtungsänderung des Lichtstrahles zum Ausgangspunkt seiner Betrachtungen macht. Man wird aber gerechte Bedenken haben müssen, ob es ihm gelingen wirdseine Ansichten tiefer zu begründen; in seiner vorliegenden Abhandlung hat er es nicht vermocht.

Der zweite, oben erwähnte Aufsatz dagegen nimmt dieselben Grundlagen an wie Villarceau. Es wird zunächst gezeigt, dass der letzte Autor die translatorische Bewegung des Sonnensystem nicht ganz richtig in Rechnung gezogen hat, ein Vorwurf, der sich nun auch auf die Ableitungen des Hrn. Folie bezieht. Denn diese Bewegung kann sich in den scheinbaren Polarcoordinaten nur in Gliedern zweiter Ordnung zeigen, während in den rechtwinkligen Coordinaten eines Sternes nur Glieder erster Ordnung vorkommen. Die Aufgabe besteht also darin, dass diese Glieder zweiter Ordnung vollständig entwickelt werden. Indem Seeliger dieses thut, kommt er zu dem nicht uninteressanten Ergebnisse, dass sich in den scheinbaren Oertern gewisser Polsterne Schwankungen zeigen müssen, welche die Genauigkeitsgrenze der jetzt gebräuchlichen Sternephemeriden, weitaus

1

berschreiten. Die Möglichkeit, dass diese Schwankungen urch so äusserst genaue Beobachtungen, wie u. a. auf der ternwarte in Pulkowa zur Bestimmung der Aberrationsonstante geliefert werden, constatiert werden könnten, muss emnach zugegeben werden.

 H. Pitsch. Beweis der Giltigkeit des Fermat'schen Satzes für die Lichtbewegung in doppeltbrechenden Medien (Sep. a. d. Berichten d. Wien. Ak. 89, II. Abth., p. 459—469. 1884).

Die Giltigkeit des Fermat'schen Principes ist auch für ie Lichtbewegung in doppeltbrechenden Medien ziemlich lausibel; es lag aber bislang nur ein indirecter Beweis für ieselbe in der Optik von Verdet vor. Verf. liefert einen weiten, indem er auf rein analytischem Wege ganz allgenein nachweist, dass das Licht thatsächlich bei allen seinen Bewegungen den Weg der kürzesten Zeit einschlägt.

J. E.

3. J. Loudon. Geometrische Methoden in der Theorie der Refraction an einer oder mehreren kugelförmigen Oberstächen (Phil. Mag. (5) 18, p. 485—494. 1884).

Die Abhandlung ist von wesentlich mathematischem nteresse. E. W.

4. J. H. Gladstone. Addresse an die chemische Section der British Association in Southport. Zerlegung der Elemente; specifische Eigenschaften der Elemente (1883. 8 pp.).

Ordnet man die Atomrefractionen in derselben Weise in Jurven an, wie L. Meyer die Atomvolumina, so erhält man eine anz ähnliche Reihe von auf- und absteigenden Zweigen, die ber nicht mit denen der Atomvolumina zusammenfallen; die faxima und Minima liegen nicht, wie bei Meyer, am Orte er Alkalimetalle, sondern bei H, P und S, Ti und V, Se, lb. Würde man die spec. Refractionen von Cy, NH<sub>3</sub> und CH<sub>3</sub> einordnen, so würden sie sich nicht in die Reihenfolge inpassen, was doch der Fall sein würde, falls die Elemente md diese Radicale ähnlich zusammengesetzt wären.

Bei homologen Reihen entspricht für gleiche Zusammenetzungsänderungen eine gleiche Zunahme der Atomrefracion. Dies ist aber nicht der Fall, wenn wir die verschiedenen Elemente, deren Atomgewichte gleiche Diffe haben, vergleicht, etwa die Alkalimetalle, wo wir die l tionen haben für Li 3,8, Na 4,8, K 8,1, Rb 14,0, C auch nicht bei den Halogenen Cl 9,9, Br 15,8; J 24,5. sowenig haben Elemente von gleichem Atomgewichte Atomrefractionen.

55. Albitzky. Ueber das Brechungsvermögen des aus dimethyl sich bildenden Kohlenwasserstoffs  $C_{12}H_{20}$  (1 30, p. 213—215. 1884).

Der Verf. hat gefunden (die Buchstaben haben wöhnliche Bedeutung):

P	t°	d <sub>o</sub> <sup>t</sup>	na	***	n <sub>β</sub>	n <sub>r</sub>	<b>A</b> 1)
164	18,40	0,8381	1,4728	B 1,470	1,485	1,49469	1,45667
n <sub>e</sub>	$\frac{-1}{d}$	$P^{\frac{n_{\alpha}}{d}-1}$	R	Diff.	$\frac{A-1}{d}$	$P\frac{A-1}{d}$	$R_A$
0,5	642	92,52	86	6,52	0,5448	89,34	84,12

Es sind wahrscheinlich drei Doppelbindungen vorh

56. Reformatsky. Ueber einen aus Allyldiäthyl gewe Kohlenwasserstoff (Kolbe J. 30, p. 217—224. 1884).

Der Verf. hat gefunden:

	P	t	d.		n	-	$n_D$	n	3	n <sub>y</sub>	i
1	110	18	0,756	322	1,44	171	1,4447	7 1,455	386	1,461	43
-	I	3	$n_a-1$	P'	d -1	$R_a$	Diff.	$\frac{A-1}{d}$	$P^{A}$	-1   !	$R_A$
1	0,68	546	0,5841	64	,25	58,2	6,0,5	0,5646	62,1	11	56,94

Da die Constitutionsformel wahrscheinlich:

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_3-CH} \\ \mathrm{CH_3-CH_2} \end{array} \hspace{-0.5cm} \text{C--CH_2--CH---CH_2}$$

- 1) Aus dem Brechungsindices  $n_{\pi}$  und  $n_{7}$  berechnet.
- 2) Aus dem Brechungsindices na und na berechnet.

, so bestätigen diese Versuche Brühl's Schlüsse nicht. ist der berechnete Werth.)

E. W.

. Ch. Soret. Brechungsexponenten der Alaune (C. R. 99, p. 867—869 u. 1000. 1884; Arch. de Gen. (3) 12, p. 553—554. 1884 u. 13, p. 5—33. 1885).

Zur Ergänzung seiner Beibl. 8, p. 374 mitgetheilten Mesangen gibt der Verf. folgende Tabelle, die wir im Zusamsenhang mittheilen.

	omerica.								
	$R_2Al_2$ , $4SO_4$ , $24H_2O$ .								
R =	NH,	Na	NH <sub>2</sub> , CH <sub>3</sub>	K	Rb				
	1,45509	1,43492	1,45013	1,45226	1,45232				
3	1,45599	1,43563	1,45062	1,45303	1,45328				
<b></b>	1,45693	1,48658	1,45177	1,45398	1,45417				
D	1,45939	1,43884	1,45410	1,45645	1,45660				
E	1,46234	1,44185	1,45691	1,45984	1,45955				
	1,46288	1,44231	1,45749	1,45996	1,45999				
F	1,46481	1,44412	1,45941	1,46181	1,46192				
3	1,46923	1,44804	1,46363	1,46609	1,46618				
Dichte	1,681	1,667	1,568	1,785	1,852				
	R,Al,,480	,,24H,O. R,	In <sub>2</sub> ,4SO <sub>2</sub> ,24	H,O. R,Ga	,,4SO,,24H,				
R =	Cs	Ti	NH.	NH.	K				
	1,45437	1,49226	1,46192	1,46124	1,46063				
В	1,45517	1,49817	1,46259	1,46191	1,46149				
٥	1,45618	1,49443	1,46852	1,46282	1,46249				
D	1,45856	1,49748	1,46636	1,46552	1,46499				
E	1,46141	1,50128	1,46953	1,46848	1,46813				
	1,46203	1,50209	1,47015	1,46911	1,46854				
F	1,46386	1,50463	1,47284	1,47121	1,47045				
G	1,46821	1,51076	1,47750	1,47615	1,47508				
Dichte	1,911	2,257	2,011	1,745					
		R,Cr,	, 4SO <sub>4</sub> , 24 E	I,O.					
R =	NH,	K		Rb	Tl				
a	1,47911	1,476	42 1	<b>,476</b> 60	1,51692				
B	1,48014	1,477	88 1	47756	1,51798				
C	1,48125	1,478	65 1	47868	1,51928				
D	1,48418	1,481	37 1	,48151	1,52280				
E	1,48744	1,484	59 1	,48486	1,52704				
b	1,48794	1,485	13 1	,48522	1,52787				
F	1,49040	1,487	58 1	,48775	1,53082				
G	1,49594	1,493	09 1.	49323	1,58808				
Diebte	1,719	-,			2,236				

	R <sub>2</sub> Fe <sub>2</sub> , 4SO <sub>4</sub> , 21H <sub>2</sub> O.								
R =	NH,	K	Rb	Cs	Tì				
a	1,47927	1,47639	1,47700	1,47825	1,51674				
<i>B</i>	1,48029	1,47706	1,47770	1,47921	1,51790				
$c \dots$	1,48150	1,47837	1,47894	1,48042	1,51943				
$D \dots$	1,48482	1,48169	1,48234	1,48378	1,52865				
$E \dots$	1,48921	1,43580	1,48654	1,48797	1,52839				
b	1,48993	1,48670	1,48712	1,48867	1,52946				
$F \dots$	1,49286	1,48939	1,49003	1,49136	1,53284				
$G \dots \dots$	1,49980	1,49605	1,49700	1,49833	1,54112				
Dichte	1,713	1,806	1,916	2,061	2,385				

#### Hieraus folgt:

- 1) Das Molecularvolumen scheint nicht ganz constant für die verschiedenen Glieder der Alaunreihe, sondern ändert sich in ganz bestimmter Weise für die correspondirenden Glieder der Aluminium-, Chrom- und Eisenreihe. Dasselbe ist bei den Alkalichloriden, -bromiden, -jodiden der Fall.
- 2) Die Aenderung von  $n_D$  z. B. ist beim Uebergang von einem Alaun zum anderen in den drei Reihen nahezu gleich. Indess ist zu beachten, dass der Natriumalaun einen weit kleineren Index hat als der Kaliumalaun, während bei der Alkalichloriden das Natriumsalz sich zwischen das Kalium und Ammoniumsalz stellt.

Der Werth für den Aluminiumthalliumalaun ist kleine als der von Fock erhaltene.

Der Methylaminalaun stellt sich zwischen Kalium- un Natriumalaun, gerade als ob der Index continuirlich mit des Moleculargewicht wüchse. E. W.

## 58. A. Battelli. Ueber die Fortpflanzung des Lichtes einem katoptrischen System (Atti R. Ist. Ven. (6) 2, 1884. 15pp-

In dieser Abhandlung leitet der Verf. zunächst die all gemeinen Formeln für die Fortpflanzung des Lichtes in eine 1 System ab, das aus einer Reihe von lauter brechenden Obes flächen besteht, an die sich dann eine Reihe von lauter reflectirenden anschliesst. Man kann dann leicht die Formeln fürgend ein System erhalten, indem man es sich zusammengeset denkt aus einer Reihe von Systemen, die dem ersten ähnlic sind. Vom allgemeinen geht der Verf. dann zu den zwei sp

ciellen Fällen über, wo einer brechenden eine reflectirende Fläche, oder wo auf zwei brechende eine reflectirende folgt. Man erhält so die Bedingungen für die Convergenz oder Divergenz solcher Systeme je nach der Convexität oder Concavität der verschiedenen sie zusammensetzenden Flächen.

Eine directe Anwendung der beiden letzten Fälle hat man bei dem Studium der Bilder von Sanson, die von der Reflexion an der vorderen und hinteren Fläche der Krystalllinse herrühren. Es zeigt sich, dass das erste Bild stets aufrecht, das zweite stets verkehrt ist. Für das erste besteht zwischen der Grösse des Objectes O und des Bildes J die Gleichung:

$$\frac{O}{J} = 1,4413 + 0,1376 L.$$

L ist in Millimetern der Abstand des Gegenstandes von der Oberfläche der Cornea. Für das zweite hat man:

$$\frac{O}{J} = -2.3415 - 0.4289 L.$$
 E. W.

 J. B. Pearson. Urber die Construction einer negativen Ocular combination (Proc. of the Cambr. Phil. Soc. 4, p. 254—256. 1883).

Die gewöhnliche Construction der Ocularcombination ist nicht zur Einstellung für ein kurz- oder weitsichtiges Auge geeignet. Es ist das Diaphragma zwischen den zwei Linsen angebracht und wird mit der Combination hin und her geschoben. Es soll nach Ansicht des Verf. dieses Diaphragma in der relativen Brennweite des Objectivglases und des field-glass befestigt werden, und die Ocularcombination soll nun beweglich sein gegen dasselbe gemäss dem Auge des Beobachters.

Also: Es bringen ein field-glass und ein Objectivglas von bekannter Brennweite ein scharfes Bild an einem bestimmten Punkt hervor, und hier soll das Diaphragma angebracht werden, während die Ocularcombination jedesmal passend eingestellt werden kann. Dann erst soll die grosse Focusschraube zur genaueren Einstellung benutzt werden. Der dadurch gewonnenen Schärfe des Bildes steht der etwa entstandene Verlust an Achromasie nach.

60. G. Krüss. Ueber den Einfluss der Temperatur auf spectralanalytische Beobachtungen und Messungen (Chem. Ber. 17, p. 2732—39, 1884).

Der Verf. macht auf die Fehler aufmerksam, welche man bei Vernachlässigung der durch Temperaturveränderungen bewirkten Aenderungen des Brechungsexponenten des dispergirenden Apparates begeht. Aus seinen Beobachtungen geht hervor, dass bei Anwendung auch nur eines Glasprismas von 60° die durch eine Temperaturdifferenz von 1° bewirkte Verschiebung der Fraunhofer'schen Linien grösser ist, als der mittlere Fehler einer Beobachtung. Man kann also in allen Fällen, in welchen die Superposition von Spectren unbequem, oder wie in der quantitativen Spectralanalyse unmöglich ist, nur mit einem für Wellenlängen bei verschiedenen Temperaturen graduirten Apparat richtig messen.

Die durch Temperaturänderungen bewirkten Aenderungen des Brechungsexponenten des dispergirenden Apparates können bei  $5^{\circ}$  bei Glasapparaten die  $D_1$ -Linie zur  $D_2$ -Linie führen. Bei Temperaturerhöhungen und bei Anwendung von Quarzprismen werden alle Linien nach dem Roth, bei Quarzprismen nach dem Violett verschoben. E. W.

61. W. N. Hartley. Untersuchung über Photographie der Spectra in Verbindung mit neuen Methoden der quantitativen chemischen Analyse. Part I (Phil. Trans. Roy. Soc. Lond. Part I, 1884, p. 49—62).

Ueber diese Arbeit ist referirt Beibl. 7, p. 109; 8, p. 302. 581, 705.

Wir stellen noch einmal die Resultate zusammen. Werden Kohlen- oder Metallelectroden befeuchtet, so werden die kurzen Linien länger. Mit wenigen Ausnahmen beeinflussen die nichtmetallischen Constituenten eines Salzes die Funkenspectra der Lösungen nicht. Unlösliche und nicht flüchtige Verbindungen geben keine Funkenspectra. Die Lösung eines Metallchlorides gibt Linien, die an Zahl und Länge identisch sind mit den Hauptlinien des Metalles selbst. Kurze Linien werden lang, ohne indess sonst ihren Charakter zu ändern, mag man die Spectra mit Metallelectroden oder Lösungen

erzeugen. Der Einfluss der Verdünnung der Metallsalzlösungen besteht zunächst in einer Schwächung und Verdünnung der Metalllinien; dann bei einer noch grösseren Verdünnung in einer Verkürzung derselben, indem die Länge der längsten und stärksten Linien allgemein abnimmt, bis sie endlich verschwinden. Zufällige Verschiedenheiten in dem Durchgang des Funkens oder in der Zeit der Exposition der photographischen Platte zwischen <sup>1</sup>/<sub>2</sub>—5 Minuten ändern nicht merklich die Spectra.

62. J. N. Lockyer. Ueber die am meisten verbreiterten Linien im Sonnenfleckenspectrum (Proc. Roy. Soc. 36, p. 443-446. 1884).

Die Arbeit bildet eine Fortsetzung und Erweiterung derjenigen, über welche schon Beibl. 6, p. 381 referirt wurde, wir theilen das Neue mit.

Die beiden Linien H und K waren stets oberhalb der Flecken umgekehrt zu sehen, während dies bei der Ca-Linie nicht der Fall war.

Beim Eisen findet eine starke Inversion der Linien von Fleck zu Fleck, von Tag zu Tag statt. Die Veränderungen in den hellen Linien, in den Protuberanzen und den verbreiterten Linien in den Flecken sind noch grösser. Vergleicht man Young's chromosphärische Linien mit den am stärksten verbreiterten, so ergibt sich, dass die Zahl der gemeinsamen Linien bis zum Ende der dritten Periode steigt und dann fällt. Es besteht ein grosser Unterschied zwischen den Linien in den Protuberanzen, die Young während des Maximums, und Tacchini während des Minimums gesehen hat. Selbst bei einer sechsfachen Mannigfaltigkeit lassen sich die am stärksten verbreiterten Eisenlinien nicht classificiren. Von drei Eisenlinien von 4918,0, 4919,8 und 4921,1 sind die beiden ersten in Flecken unter den am stärksten verbreiterten gesehen worden, während Tacchini und andere die letztere ohne die ersteren in Protuberanzen gesehen haben. Die Protuberanzlinie bei 4923,1 erscheint manchmal heller als die längste Eisenlinie bei 4956,7.

Die Linien von Fe, Mg, Zn, Ti, Ni, Cu, die meist in den Flecken gesehen werden, weichen ab von denen, die meist in den Protuberanzen auftreten, während sie bei Co, Cr und Ca gleich sind.

Die Linien von Fe, Co, Cr, Mn, Ti und Ni, die in Flecken und Protuberanzen auftreten, fallen gewöhnlich mit den Linien in den Spectren von anderen Metallen bei der angewandten Dispersion zusammen; bei den Linien von Wo, Cu und Zn ist dies nicht der Fall. Alle Ti-Linien, die unter den am stärksten verbreiterten Linien auftreten, entwickels sich stärker beim Uebergang vom Bogen zum Funken, oder sind nur in letzteren zu sehen. Die während einer vierten Periode verbreiterten Ti-, Zn-, Ni-Linien waren es nicht in der ersten. Mehrere der neuen Linien unter den am stärksten verbreiterten liegen nahe an Ti-Linien. Keine Linien von Co, Mn, Cr, Cu, Wo zeigten sich in der vierten Periode.

Einmal erschien eine starke Ba-Linie unter den am stärksten verbreiterten, auch sie wird stärker beim Uebergang vom Bogen zum Funken.

101 Linien unter den am stärksten verbreiterten haben keine correspondirenden unter den Linien der Elemente. Eine derselben hat Young oft in Protuberanzen beobachtet.

E. W.

63. C. Piazzi Smyth. Notiz über die kleine b-Gruppe in Sonnenspectrum (Trans. Edinb. Roy. Soc. 32, Part 1, p. 37-44. 1884).

Der Verf. gibt die genaue Beschreibung einer Zeichnung der b-Gruppe, wie er sie mit einem grossen Spectralapparat von Cooke, der eine 20 Prismen entsprechende Dispersion liefert, erhalten hat. Die Zeichnung stimmt im wesentlichen mit denen von Young und Fievez überein; auch er löst die sogenannten basischen Linien  $b_3$  und  $b_4$  in zwei auf, wie das schon Liveing und Dewar gelungen war.

Er macht dann ferner auf die grossen Unterschiede in den Angaben der Helligkeit der Nickellinien zwischen  $D_1$  und  $D_2$  und bei 46330 aufmerksam, die wohl wesentlich von den verschiedenen Intensitäten der angewandten Entladungen herrührt.

4. C. Piazzi Smyth. Ueber Thollon's Ansicht über B in dem Sonnenspectrum (Nat. 30, p. 535-536, 1884).

Smyth fand entgegen Thollon so geringe Unterschiede wischen der Intensität der B-Linie, wenn er dieselbe nahe dem lenith und nahe am Horizont beobachtete, dass er glaubt, dass ieselbe zum Theil von Stoffen nahe der Sonne oder in dem laum zwischen Erde und Sonne hervorgerufen wird. Die Waserlinien zeigten ihm zugleich, dass der Wasserdampf nur in chichten relativ nahe der Oberfläche in grösseren Mengen orhanden ist.

E. W.

5. G. Gerosa. Die Materie der himmlischen Räume (Riv. Filosofica scientif. 3-4, 1883, 84 u. 1884, 85. 56 pp.).

Der Verf. gibt eine aussührliche Darstellung der verchiedenen Anschauungen, die sich auf die im interstellaren Baume befindliche Materie beziehen. E. W.

- 36. M. Bertin. Ueber die Streifen in Krystallplatten einaxiger Krystalle (Ann. de Chim. et de Phys. (6) 2, p. 485-508. 1884).
- 67. Zusätze (ibid. p. 508—511).

Der Verf. behandelt die bei einaxigen, schief zur Axe geschnittenen nicht zu dünnen Krystallplatten bei convergirendem, polarisirten Licht hervortretenden Streifen und stellt für dieselben in rechtwinkligen Coordinaten folgende Gleichung auf:

$$(\cos^2 \alpha + \frac{1}{2} \cdot \sin^2 \alpha) y^2 + (\cos^2 \alpha - \frac{1}{2} \cdot \sin^2 \alpha) x^2 - nD \cdot \sin 2\alpha x = \frac{n^2 D^2}{(n'-n)\sigma} (\delta - P),$$

wenn e die Dicke der Platte,  $\alpha$  der Winkel der optischen Axe gegen die Normale, n und n' die Brechungsexponenten des ordentlichen und ausserordentlichen Strahles P = (n' - n).  $\cdot \sin^2 \alpha$  die Wegdifferenz der zur Platte senkrechten Strahlen, f die Verzögerung der Strahlen gegeneinander, f die Bildintfernung von der Platte ist.

Setzt man hierin  $\alpha = 0$ , so entsteht für eine senkrecht für Axe geschnittene Platte die bekannte Gleichung:

$$x^2 + y^2 = \frac{n^2 D^2 k \lambda}{(n'-n) \cdot c}$$

Diese Formeln prüft der Verf. in einigen Fällen, in denen für  $\alpha < 0$ ,  $\alpha < 0$ ,  $\alpha < 0$ ,  $\alpha < 0$  durch passende Wahl von  $\alpha$  zur Rechnung geeignete Curven entstehen und findet zwischen Rechnung und Beobachtung (deren Resultate auf einer Tafel niedergelegt sind) genügende Uebereinstimmung. Ebenso sind Rechnung und Beobachtung für zwei übereinandergelegte Platten durchgeführt in den zwei Hauptfällen, dass die Hauptschnitte parallel, die Axen um 180° gegen einander verdreht sind, und dass die Hauptschnitte gekreuzt sind.

Zusätze. 1) Photographie der Streifen in homogenem Licht. Es wurde ein Bündel violetten Lichtes aus einem mittelst eines Schwefelkohlenstoffprismas erzeugten Spectrum zum Photographiren der obigen Erscheinungen benutzt.

2) Ueber eine mikroskopische Turmalinzanga Auf einem Ebonithalter sind die Theile eines Polarisationsmikróskopes in zwei Gestellen angebracht. Das erste Gestell ist fest und trägt neben einem Turmalin als Polaristor die Linse, bestehend aus Halbkugellinse und einer planconvexen Linse; das zweite Gestell ist verschiebbar und die Fassung des als Analysator dienenden Turmalins auf eines Theilkreis drehbar, wobei sich in derselben Fassung noch das Objectiv des Mikroskopes und ein positives Ocular be-Auf dem Theilkreis kann der Winkel zwischen der zwei Turmalinen abgelesen werden. Zwischen diese zwe Gestelle wird der zu untersuchende Krystall gebracht. Durch diese Anordnung wird der Vortheil erreicht, dass bei grösse rem Gesichtsfeld schon Platten von 2 mm Durchmesser und 1/4 mm Dicke untersucht werden können; die Beobachtungen zweiaxiger Krystalle zeigen, dass das Gesichtsfeld bis auf 78° ausgedehnt ist (vgl. auch Beibl. 4, p. 388). 0.

68. B. Tollens. Ueber die Circularpolarisation des Trauberzuckers (Dextrose) (Chem. Ber. 17, p. 2234—38. 1884).

In derselben Weise wie für Rohrzucker hat B. Tollens die Drehung der Dextrose bestimmt und findet für Lösungen von wasserfreier Dextrose zwischen 1 und 100%:

 $[\alpha]_p = 52,50^{\circ} + 0,018796P + 0,0351683P^{\circ};$ 

ir Dextrosehydrat:

$$[\alpha]_D = 47,73^0 + 0.015534P + 0.033883P^2.$$

Demnach wächst die spec. Drehung in 1—2-procentigen zösungen nicht wieder an. E. W.

 Th. Thomsen. Untersuchungen über Gleichgewichtsverhältnisse in wässerigen Lösungen (Oversigt Kong. Danske Vidensk. Selsk. Forbandlingar 1884, p. 79—100).

Der Verf. sucht nach einer neuen Methode die Frage zu beantworten, wie verschiedene Verbindungen, die gleichzeitig in einer wässerigen Lösung enthalten sind, das Lösungsmittel unter sich theilen, indem er als den einen gelösten Körper einen optisch activen verwendet. In den mitgetheilten Versuchen ist der optisch active Körper Weinsäure, welche sich ftr derartige Bestimmungen besonders eignet, indem sie leicht lödich ist und ein spec. Drehungsvermögen besitzt, welches mit der Concentration und Temperatur der Lösung sehr verinderlich ist. Da aber die bisher vorliegenden Bestimmungen des spec. Drehungsvermögens der Weinsäure für die vorliegende Aufgabe unzureichend sind, hat Verf. die Weinsäure in dieser Beziehung genauer bei verschiedenen Temperaturen and Concentrationen untersucht, und findet, dass das spec. Drehungsvermögen (a), bei bezw. 10°, 20° und 30° C. den unten stehenden linearen Gleichungen entspricht, wo p Procent Weinsäure, q Procent Wasser bezeichnet:

$$t = 10^{\circ}$$
 ( $\alpha$ )<sub>D</sub> = 14,154 - 0,1644  $p = -2,286 + 0,1644  $g$   
 $t = 20^{\circ}$  ( $\alpha$ )<sub>D</sub> = 15,050 - 0,1525  $p = -0,300 + 0,1535  $g$   
 $t = 30^{\circ}$  ( $\alpha$ )<sub>D</sub> = 15,784 - 0,1429  $p = +1,494 + 0,1429  $g$ .$$$ 

Indem der Verf. dann einen zweiten Körper in die Weinsäurelösung einführt und das spec. Drehungsvermögen der Weinsäure in der gemischten Lösung bestimmt, berechnet er aus dem gefundenen Werthe von  $(\alpha)_D$  vermittelst der oben augeführten Gleichungen den neuen Werth von g, d. h. wie viele Procent Wasser die in der gemischten Lösung befindliche Weinsäurelösung jetzt enthält, oder mit anderen Worten, wie die zwei gelösten Körper das Lösungsmittel unter sich theilen. Wenn durch g' die Wassermenge der gemischten beblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

Lösung (in Procent) bezeichnet wird, ergibt sich aus den Versuchen, welche mit Citronensäure, Essigsäure und Schwefelsäure in verschiedenen Mischungsverhältnissen und bei verschiedenen Temperaturen angestellt worden sind, dass g'=g, d. h.: die zwei Körper theilen das Wasser unter sich im Verhältniss ihrer Menge und sind als gleich starke Lösungen in der gemischten Lösung enthalten. Die Schwefelsäure ist nach diesen Versuchen als  $H_2SO_4 + 2H_2O$ , d. h. als die hervalente Schwefelsäure  $S(OH)_6$  in der wässerigen Lösung enthalten, so wie es Bourgoin (Bull. Soc. Chim. (2) 9, p. 34 u. 12, p. 434) schon im Jahre 1868 auf electrolytischem Wege gefunden hat.

70. E. L. Nichols. Ueber die Dauer der Farbeneindrückt auf die Retina (Sill. J. 27. p. 243—252. 1884).

Die Dauer eines farbigen Gesichtseindruckes wird nach der Methode von Plateau, aber mit reinen Spectralfarben, geprüft, indem der Spalt des Spectralapparates durch eine mit der Hand gedrehte Scheibe abwechselnd verdeckt und geöffnet wird. Es wurden gemessen die Anzahl der Unterbrechungen, welche das farbige Licht erfahren musste, un eben eine constante Empfindung hervorzurufen. Diese Zahl ist, wie bekannt, für gelb am grössten, und Vers. deutet hin auf den Zusammenhang der Erscheinung mit der verschiedenen subjectiven Helligkeit der verschiedenen Spectralbezirk, ohne indessen diesen Zusammenhang näher zu verfolgen. Es ist klar, dass die Methode nur ein Maass giebt für die Zeit nach welcher die Empfindung noch nicht merklich abgeklungen ist.

71. E. Budde. Ueber metakinetische Scheinbewegungen und über die Wahrnehmung der Bewegung (Du Bois Arch. 1884, p. 127 ff.).

Unter metakinetischer Scheinbewegung versteht Budde die bekannte Beobachtung, dass die Gegenstände eines ruhenden Gesichtsfeldes gegeneinander bewegt erscheinen, wenn man unmittelbar zuvor auf bewegte Gegenstände geblicht hat, und zwar ist die Richtung der Scheinbewegung im "zweiten" Gesichtsfeld der im ersten entgegengesetzt. Die Ereinung ist am reinsten zu beobachten, wenn man dem ge einen ruhenden Fixationspunkt bietet und die Bewegung · im indirecten Sehen vor sich gehen lässt; im anderen lle treten sofort Augenbewegungen und leicht Schwindel Haben die Gegenstände des ersten Gesichtsfeldes veriedene Geschwindigkeiten in Bezug auf den Fixpunkt, so en auch die entsprechenden Theile des zweiten Gesichtsdes verschiedene, ungefähr proportionale Scheingeschwindigten. Der Versuch gelingt nur bei Geschwindigkeiten, bei lchen die Bilder der bewegten Körper nicht zusammen-Verf. theilt Messungen der Zeit mit, welche zum itlichen Entstehen der Scheinbewegung und ebenso zu em Verschwinden nöthig ist, der scheinbaren Winkelgewindigkeit und der scheinbaren Verschiebung der Theile zweiten Gesichtsfeldes und versucht sich dann in zwei atungen der Erscheinung. Vergl. hierzu Zoellner, Ueber Natur der Cometen, p. 380 ff. Wichtig ist die Beobachtung, s die Scheinbewegung nicht eintritt, wenn das erste Gehtsfeld mit dem einen, das zweite mit dem anderen Auge rachtet wird. v. F.

. H. Sewall. Ueber die physiologischen Wirkungen des Lichtes, welches durch die Sclerotica in das Auge tritt (J. of Physiol. 5, p. 132. 1884).

Fallt Licht durch die Sclerotica ins Auge, so wird die tina mit diffusem rothen Licht beleuchtet, und ein weisses att Papier vor das Auge gehalten, erscheint demselben in r Contrastfarbe grün, dem anderen unbeleuchteten Auge thlich. Pigmente erfahren einen entsprechenden Wechsel rer Sättigung. Sewall zeigt, dass ein solches seitlich beichtetes Auge feinere Details aufzulösen im Stande ist, bei Abschluss des Seitenlichtes; eine Erfahrung, welche n den Astronomen benutzt wird, um die Einzelheiten der ondoberfläche besser unterscheiden zu können. Die Erteinung findet ihre Erklärung in der grossen Empfindlichit des Auges für grünes Licht (Lamansky, Archiv für hthalm. 17, p. 123. 1871 und Pogg. Ann. 163, p. 633. 1871, 1gelmann, Pflüger's Arch. 23, p. 507. 1880), vielleicht auch der Verminderung der chromatischen Aberration eines

Auges, welches für rothes Licht ermüdet ist. Schwieriger für die Erklärung ist die weitere Beobachtung Sewall's, dass die Auflösung feiner Liniensysteme auf weissem Papier auch dann leichter erfolgt, wenn das Blatt auf einen rothen Grund gelegt wird.

# 73. B. Kolbe. Zur Analyse der Pigmentfarben (Graefe's Arch. f. Ophthalmologie 30, p. 1—68. 1884, 11).

Bei der Untersuchung des Farbensinnes werden in der Praxis fast ausschliesslich Pigmentfarben und verschiedene Beleuchtungen benutzt. Um die Ergebnisse unter einander vergleichbar zu machen, bestimmt Kolbe zunächst spectroskopisch für eine sehr grosse Zahl der besten käuflichen Pigmente die Mengenverhältnisse, in welchen sechs homogene Componenten in ihnen vertreten sind, die Intensität jeder Componenten für rein weissen Carton gleich 100 gesetzt. Das arithmetische Mittel aus den sechs Verhältnisszahlen gibt für jedes Pigment ein ungefähres Maass der Helligkeit, die des weissen Cartons ebenfalls gleich 100 gesetzt. Eine Controle lieferten die photometrischen Messungen an rotirenden Scheiben und nach anderen Methoden. - Pigmente bei denen eine Componente stark überwiegt, nennt Kolbe prävalente Farben; sie eignen sich am besten zur Untersuchung, weil bei schwankender Beleuchtungsstärke ihr Farbenton wenig geändert wird. Zur Vergleichung der farbige Intensität, oder wie Kolbe es nennt, der chromatischen Valenz benutzt er seinen Farbenmesser (siehe unten). Zwei complementare oder nahezu complementare Pigmente gebes auf demselben eine neutrale Zone, deren Lage sofort die Mengen ablesen lässt, welche einander äquivalent sind; die chromatischen Valenzen der beiden Farben werden diesen Mengen umgekehrt proportional sein. Eine bestimmte Farbe (Scheel'sches Grün) dient als Maasseinheit. Endlich wird die specifisch farbige Intensität künstlicher Lichtquellen (Magnesiumlicht, electrisches Glühlicht, Gaslicht, Petroleumlicht, Stearinkerzenlicht) aus der Verschiebung der nettralen Linie (siehe unten) berechnet und das Gesetz der Farbenton- und Intensitätsänderung von Pigmentfarben bei

ünstlicher Beleuchtung angegeben. [Hierbei muss auf den Abstand der Lichtquelle Rücksicht genommen werden.] sind diese (individuellen) Constanten bestimmt, so kann man lie beobachtete Reizschwelle, unter Berücksichtigung der hromatischen Valenz der Pigmente, auf Normalreizschwellen educiren und die Beobachtungen bei künstlicher Beleuchung auf solche bei Normalbeleuchtung (diffuses Tageslicht) peziehen.

In einem Nachtrage zu dieser Arbeit (Graefe's Arch. f. Ophthalm. 1884, viii) hat Kolbe die Helligkeit des von ihm benutzten weissen Bristolcartons  $(h_B)$  mit dem König'schen "Normalweiss"  $(h_N)$  (Wied. Ann. 22, p. 572. 1884) verglichen und fand:

$$h_B = 0.9041 \cdot h_N$$
.

Mit Kreide überzogenes geglättetes Papier war =  $0.946 \cdot h_N$ ; weissester Visitenkartencarton =  $0.963 \cdot h_N$ . v. F.

74. B. Kolbe. Beitrag zur qualitativen und quantitativen Prüfung des Farbensinnes vermittelts der Pigmentfarben. Vortrag (Arch. f. Augenheilk. 13. 1883).

Verf. beschreibt seinen rotirenden Farbenmesser 1), der von zwei Componenten gleichzeitig alle möglichen Mischfarben neben einander herstellt und gestattet, während der Rotation für jede der Mischfarben das Verhältniss der beiden Componenten abzulesen. Complementäre Pigmente geben eine graue Uebergangszone. Verwendet man künstliche Beleuchtung, so wird die Lage dieser grauen Zone verschoben, wenn die Farbe der Lichtquelle mit einer der beiden Componenten übereinstimmt; die Zone bleibt hierbei nahezu grau. Verändert dagegen die Lichtquelle beide Pigmente im gleichen Sinne, so behauptet die neutrale Zone ihre Lage, wird aber im Sinne der Lichtquelle gefärbt. Auf Grund dieser Aenderungen bestimmt Kolbe die Farbigkeit künstlicher Lichtquellen in Bezug auf diffuses Tageslicht und

<sup>1)</sup> Siehe Beibl. 5, p. 799. 1881.

sucht für deren farbige Intensität (chromatische Valenz) zahlenmässige Vergleiche. v. F.

 H. Lamb. Ueher das Potential zweier Linien im Raume aufeinander (Proc. Lond. Math. Soc. 14. Nov. 1884, p. 301-307).

Die Abhandlung entzieht sich ihres wesentlich mathematischen Inhaltes wegen dem Referat. G. W.

 J. Wallentin. Ueber das Verhalten leitender und electrischer Kugeln im homogenen electrischen Felde (Wien 1884. 18 pp. Sep.).

Die Abhandlung hat wesentlich mathematisches Interessa. Sie behandelt besonders den Verlauf der Kraftlinien für die gestellte Aufgabe. G. W.

77. D. Tommasi und Radiguet. Neue Kette mit Kohlerelectroden (C. R. 99, p. 129-130. 1884),

In einen rechteckigen Porcellantrog wird eine mit Bleisuperoxyd umgebene Kohlenplatte gelegt und darüber, getrennt durch ein Blatt gut schliessenden Pergamentpapieres, eine zweite Kohlenplatte, welche auf ihrer oberen Fläche Stücke von platinirter Retortenkohle trägt. Der Trog wird mit einer kleinen Menge von concentrirter Kochsalzlösung oder von Lösung von schwefelsaurem Ammon, Salmiak, verdünnter Schwefelsäure bis zu den platinirten Kohletheilches gefüllt. Die electromotorische Kraft ist in allen Fälles 0,6 Volts.

78. Ch. de Sainte Marie. Neue Kette (Bull. de la Compintern. des Téléphons 3, p. 155. 1884).

Die positive Electrode ist Chlorblei, die negative Zink; die Flüssigkeit enthält Chlorzink. Das Chlorblei reducirt sich auf der Anode zu schwammigem Blei, welches für Accumulatorplatten verwendet werden kann. G. W.

 Velloni. Constanterhaltung von Erregungsflüssigkeiten galvanischer Elemente (Polytechn. Notizhl. 39, p. 293. 1884).

Durch ein Amperometer wird bei einer bestimmten tromstärke ein Contact hergestellt, der einen Electromagnet rregt, welcher den Zufluss von Luft, resp. frischer Säure. s. f. zu den Erregungsflüssigkeiten regelt. G. W.

0. A. Leduc. Aenderung des Widerstandes des Wismuths und einiger Legirungen mit der Temperatur (J. de Phys. (2) 3, p. 362-363. 1884).

Bereits früher hat Leduc beobachtet, dass der Widerstand des Wismuths pro Centigrad von 12 bis 60° um etwa 1/1000 abnimmt und sich dagegen der Widerstand einer Legirung von gleichen Theilen von Wismuth und Blei dabei um etwa 15/10000 vermehrt.

Demnach wird die Regel bestätigt, der zufolge der Widerstand der Metalle sich mit der Temperatur vermindert, welche sich beim Erstarren ausdehnen.

Seitdem hat der Verf. aber beobachtet, dass Legirungen von 1 Aeq. Blei mit 2—5 Aeq. Wismuth sich ebenso verhalten, obgleich diese beim Festwerden die Röhren sprengen, in die sie flüssig, um Stäbe zu erhalten, eingegossen wurden. Er untersuchte daher Wismuth und fand diesmal, dass der Widerstand des auf dieselbe Verfahrungsart erlangten stabförnigen Wismuths mit der Temperatur bedeutend steigt, und schreibt diesen Unterschied dem Drucke zu, welchem das Metall, eben als es erstarrt, von neuem ausgesetzt ist.

G. W.

81. G. Poloni. Eine Beziehung zwischen der Elasticität einiger Drähte und ihrer thermisch-electrischen Leitungsfähigkeit (Rend. Lomb. 17, p. 549-560. 1884).

Nach einer Mittheilung des Verf. haben sich in den obigen Aufsatz einige Unrichtigkeiten eingeschlichen. Wir werden erst später, nach Berichtigung derselben über denselben berichten. E. W.  S. L. Angelini. Ueber die Aenderung des electrischen Widerstandes von Argentandrähten durch Zug (Riv. Sc. Industr. 16, p. 241—250, 1884).

Mittelst der Wheatstone'schen Brücke wird der Widerstand eines Argentandrahtes von 0,355 mm Durchmesser bestimmt, welcher durch Gewichte gedehnt wird. Die Dehnungen werden durch ein Kathetometer bestimmt. Die durch die Dehnungen erzeugten Temperaturänderungen haben infolge des geringen Temperaturcoëfficienten des Argentans keinen wesentlichen Einfluss. Es ergab sich:

Der Widerstand vermehrt sich mit der Belastung zwischen 1800 und 3400 g nahe proportional derselben (von 2,243 bis 2,252 Ohm), dann wächst derselbe plötzlich, steigt aber wieder proportional der Belastung bis zu 7860 g (bis zu 2,2722 Ohm); dann tritt ein neuer plötzlicher Zuwachs ein. Zwischen 3000 und 7000 g entspricht der Widerstand nahezu einer Parabel. Bei Aufhören der Belastung bleibt ein Widerstand, der einer Belastung mit 1570 g entspräche und langsam abnimmt.

G. W.

Th. und A. Gray und J. J. Dobbie. Ueber die Beziehung zwischen den electrischen Eigenschaften und der Zwsammensetzung des Glases und ähnlicher Substanzen (Proc. Roy. Soc. 36, p. 488—498. 1884).

Die Verf. (vgl. Beibl. 6, p. 500 u. 7, p. 302) haben Flintgläser auf ihre Leitungsfähigkeit und Dichtigkeit untersucht
Sie wurden in Form von kugelförmigen, mit einem Hals versehenen Flaschen von etwa 7 cm Durchmesser und 2—3 mm
Dicke mit Quecksilber gefüllt, in ein Gefäss voll Quecksilber
gesenkt und so in einem Sandbade erwärmt. Durch Drähte,
welche in die beiden Quecksilbermassen eingesenkt waren,
wurden sie unter Einschaltung eines Galvanometers und
eines Commutators mit einer Säule verbunden. Im allgemeinen steigt der Leitungswiderstand der Gläser mit dem
Gehalt an Bleioxyd und der Dichtigkeit. Mit wachsendem
Natrongehalt sinkt meist der Widerstand. Für je 8,5 bis
9° C. Temperaturerhöhung verdoppelt sich etwa die Leitungsfähigkeit. Der spec. Widerstand steigt.

So ist z. B. der spec. Widerstand des Glases bei den Dichtigkeiten 3,141 und 2,811 resp.  $8400.10^8$  und  $453.10^8$ , wobei dieselben resp. 47,54 und  $62,26^{\circ}/_{0}$  Kieselsäure und resp. 40,557 und  $19,877^{\circ}/_{0}$  Bleioxyd enthalten. G. W.

84. G. Vicentini. Ueber die electrische Leitungsfähigkeit der alkoholischen Lösungen einiger Chloride (Mem. R. Acc. di Torino (2) 36. 1884. Sep. 22 pp.).

Die Versuche wurden nach der Methode von F. Kohlrausch mit alternirenden, durch ein Inductorium erzeugten Strömen, der Wheatstone'schen Brücke und einem Electrodynamometer nach Bellati (einem Galvanometer mit einer auf dem magnetischen Meridian senkrechten Eisennadel) angestellt.

Die Leitungsvermögen sind nach der Formel  $k = \lambda m - \lambda' m^2$  berechnet, wo  $m = 10 \cdot ps/A$  ist, p der Procentgehalt der Lösung, s ihr spec. Gewicht, A das Moleculargewicht der gelösten Substanz ist. Danach ist für:

	in Al	kohol	in Wasser
	λ.108	λ' 10 <sup>8</sup>	λ.108
NH, Cl	170,2	484	954
Li Cl	167,5	530	701
Mg Cl,	67,3	238	719
Ca Cl,	47,2	124	750
Cu Cl <sub>2</sub>	15,0	20	_
Cd Cl,	11,3	18	365
Zn Cl,	6,4	?	681

Die Zahlen für wässerige Lösungen sind die von Kohlrausch mit Ausnahme der für Chlorzink (nach Lenz) und Chlorcadmium (nach Grotrian).

Die Widerstände der alkoholischen Lösungen sind also viel grösser, und die Reihenfolge ist nicht dieselbe: Auch bei den verdünnten Lösungen wächst die Leitungsfähigkeit langsamer als die Concentration. Bei den löslichsten Salzen (LiCl, CuCl<sub>2</sub>) erreicht sie ein Maximum. — Die Temperaturcoëficienten sind etwas kleiner als bei wässerigen Lösungen und nähern sich bestimmten Grenzen. So ist für die Temperaturgrenzen 18 und 25° im Mittel bei

774	Li Cl 2,894 – 0,041	NH <sub>4</sub> C 0,089 — 0	=	Ca CL 140.048	
104 $\delta k/k_{18}$	263-165	146-1	,	141-122	
	Mg Cl <sub>2</sub>	Zn Cl,	Cd Cl <sub>2</sub>	Cu Cl <sub>a</sub>	
m	0,150-0,050	0,913 - 0,252	0,145-0,075	6,654-0,110	
104 & k/k	108-105	191 - 194	171 - 191	321-105	

Bei LiCl und NH<sub>4</sub>Cl, ZnCl<sub>2</sub> und CdCl<sub>2</sub>, sowie MgCl<sub>2</sub> und CuCl<sub>2</sub> sind also die Grenzen bei gewisser Verdünnung nahe die gleichen.

Eine einfache Beziehung zwischen der Löslichkeit der Salze in Alkohol und ihrer Leitungsfähigkeit existirt nicht

85. G. Vicentini. Ueber die electrische Leitungsfähigkei sehr verdünnter Salzlösungen (Riv. scient. indust. 16, p. 290-291. 1884).

Mittelst alternirender Ströme der Wheatstone'schen Brücke und eines Electrodynamometers erhält der Verf. etwas abweichende Resultate von denen von Bouty. Er schlieset, dass die Leitungsfähigkeit auch sehr verdünnter Lösungen langsamer, als die Concentration wächst; dass die verschiedenen Salze bei gleicher, sehr starker Verdünnung nicht gleiches moleculares Leitungsvermögen haben, dass der Einfluss der Temperatur nahe derselbe für sehr verdünnte Lösungen verschiedener Salze ist und mit der Temperatur zunimmt, sodass die Leitungsfähigkeit  $c_t$  bei der Temperatur t  $c_t = c_o (1 + \alpha t + \beta t)$  ist, wo  $\alpha$  nahezu der Aenderung des Reibungscoöficienten des Wassers mit der Temperatur entspricht. G. W.

- 86. B. v. Kolenko. Die Pyroelectricität des Quarses in Bezug auf sein krystallographisches System (Z.-S. f. Krystgrum Mineral. 9, p. 1—28. 1884).
- 87. P. Groth. Mittheilung der Resultate der vorerwährten Untersuchung an die k. bayr. Akad. d. Wiss. (1884. Heft 1 d. math.-phys. Classe).
- v. Kolenko hat nach der von Kundt angegebenen. Bestäubungsmethode sehr zahlreiche Bergkrystalle auf ihr, wie er annimmt, pyro- oder thermoelectrisches Verhalten untersucht. Er erwärmt dabei nach Kundt's Anweisung.

die Krystalle bis 50° C. (oder im Sommer bis 60°), überfährt sie, um ihre Oberfläche von Electricität zu befreien, mit der Flamme einer Alkohollampe und bestäubt sie dann mit Hülfe eines kleinen ledernen Bestäubungsapparates mit einem aus gleichen Theilen Schwefel und Mennige bestehenden feinen Pulver.

An einfachen Bergkrystallen findet Hr. v. Kolenko bei diesem Verfahren die Prismenkanten abwechselnd roth und gelb; von jeder Kante verbreitet sich die Färbung auf die anliegende Prismenfläche bis gegen deren Mitte. In gleicher Weise zeigt sich auch die Färbung auf den Rhomboëderflächen. Es erscheinen nun roth diejenigen Seitenkanten des Prismas, an welchen die Trapezoëder- und Rhombenflächen auftreten, gelb dagegen die dazwischen liegenden. Der Verf. schliesst hieraus, dass bei der Abkühlung die Pyroelectricität auf den ersteren mit Trapezoëder- und Rhombenflächen versehenen Kanten negativ, auf den übrigen aber positiv sei. Er bestätigt die eben angegebene Beschaffenheit der auf den beiden Arten von Kanten auftretenden Electricitäten auch durch Beobachtungen mittelst des Electrometers.

Der Verf. findet durch seine Versuche eine Vertheilung der beiden Electricitäten, welche der von Hankel beobachteten gerade entgegengesetzt ist, indem letzterer die mit Trapezoëderflächen versehenen Prismenkanten bei der Abkühlung als positive, die zwischenliegenden aber als negative Polarität besitzende angibt. 1)

Besonders deutlich traten die Zeichnungen auf den Rauchquarzen hervor; eine Entfärbung der betreffenden Krystalle
durch zehnstündiges Erhitzen bis 400—500° C. im Sandbade
im Muffelofen erzeugte keine Veränderung in der Stärke der
auftretenden Electricität.

Der Verf. benutzt nun diese Methode, ebenso wie dies bereits von Hankel in seinen thermoelectrischen Untersuchungen geschehen, sowohl zur Bestimmung, ob ein Bergkrystall ein rechts- oder linksdrehender ist, als auch zum Nachweise der Zwillingsbildung; und es gewährt dies Ver-

<sup>1)</sup> Dieser Widerspruch hebt sich, da v. Kolenko nicht die Thermoelectricität, sondern eine durch das Ueberstreichen der Krystalle mittelst der Flamme künstlich auf der Oberfläche angehäufte Electricität (Abh. d. k. stehs. Ges. d. Wiss. 20, p. 527. 1884 u. Wied. Ann. 17, p. 174) beobachtet hat

fahren, falls die geprüften Krystalle überhaupt hinlänglich erregbar sind, ein rasches und bequemes Mittel, über den Sinn der Drehung und über die etwaige Zusammensetzung zu entscheiden. Für diese krystallographische Untersuchung ist es ja gleichgültig, ob die Thermoelectricität oder eine künstlich auf der Oberfläche der Krystalle angehäufte Electricität, welche in ihrem Vorzeichen der ersteren überall gerade entgegengesetzt ist, die Vertheilung der Mennige und des Schwefels hervorbringt.

Sind die Flächen des Hauptrhomboëders deutlich erkennbar, so weist die Anhäufung der Mennige auf der rechten Seite einer oberen Hauptrhomboëdersläche auf einen rechtsdrehenden, eine Anhäufung derselben an der linken Seite der genannten Fläche auf einen linksdrehenden Krystall hin.

Die Zwillingsbildung der Bergkrystalle gibt sich kund, wenn die abwechselnden Prismenkanten nicht abwechselnd roth und gelb erscheinen. Jede Abweichung von dieser regelmässigen Vertheilung weist auf eine Zusammensetzung des äusserlich einfach erscheinenden Krystalles hin. Der Vertweist dann nach, dass die aus rechten und linken Individuen gebildeten Zwillinge viel häufiger sind, als man bis jetzt angenommen hatte.

Der Schluss der Abhandlung enthält Betrachtungen über Hemiëdrie, Tetartoëdrie und Hemimorphismus. Der Verfglaubt, den Hemimorphismus als denjenigen Fall der Hemiëdrie betrachten zu können, in welchem die beiden Enderseiner und derselben Symmetrieaxe krystallographisch und physikalisch verschieden sind.

### 88. Electricität und Wärme (Dingl. J. 254, p. 119-132. 1884)

Die Abhandlung enthält unter anderem eine Beschrebung der Thermosäule von Ascheson (D. R. P. Kl. 22 Nr. 27143. 23. März 1883), bestehend aus in der Mitt durchbohrten kreisförmigen Platten der betreffenden Metallewelche abwechselnd am äusseren oder inneren Rande meinander verlöthet sind. Jedes Paar ein Element bildende Platten ist durch ein Glimmerblatt, je zwei Elemente siene durch eine Scheibe, resp. noch durch isolirende Stützen

sschieden. Die Säule wird in der mittleren Höhlung durch inen Bunsen'schen Brenner erhitzt. Die grosse Fläche sr äusseren Löthung erhält dort die Temperatur verhältissmässig niedrig.

G. W.

9. Al. Prényi. Bestimmungsmethoden der Wärmeemission und Temperatur electrischer Leitungen (Electrotechn. Z.-S. 5, p. 321-327. 1884).

Der Verf. betrachtet den durch Strahlung und Abgabe n die Luft bedingten Wärmeverlust der durch einen galvaischen Strom erwärmten Leiter; namentlich bei Eintreten es constanten Zustandes mit Hülfe der Formeln von Duong und Petit und von Pictet. G. W.

90. R. Grützel. Darstellung der Metalle alkalischer Erden durch Electrolyse (Polytechn. Notizbl. 39, p. 211. 1884).

In einem Tiegel von Metall, welcher als negative Electrode dient, befindet sich die positive Electrode, bestehend aus Stangen aus Kohle und Thonerde, resp. Magnesia in einem unten und an den Seiten durchlöcherten cylindrischen Isolirmantel, sodass das an derselben entwickelte Chlor darin entweichen kann. Der Mantel ist in den zweifach durchöcherten Deckel des Tiegels eingesetzt, durch dessen Oeffungen ein reducirendes Gas geleitet wird. G. W.

1. E. Böttcher. Electrochemische Eigenschaften des Nickels (Centralbl. f. Electrotechn. 6, p. 806 – 807. 1884).

Aus Kupfervitriollösung schlägt Nickel kein Kupfer ieder. Ein Secundärelement aus einer Anode von Blei nd einer Kathode von Nickel in Lösung von schwefelsaurem lickel hat die electromotorische Kraft von 1 Volt. G. W.

2. E. Reynter. Les Accumulateurs Electriques; étudiés au point de vue industriel (Paris, J. Michelet, 1885. 47 pp.).

Das Buch ist wesentlich technischen Inhalts. G. W.

93. A. Bandsept. Les Accumulateurs Electriques et sur Mécanique de l'Electrolyse (Bruxelles 1884. 78 pp.).

Der Inhalt ist wesentlich technischer Natur. Die seltsamen theoretischen Betrachtungen über Electrolyse sind schon früher veröffentlicht (cf. Beibl. 9, p. 55). G. W.

94. O. Lodge. Ueber den Sitz der electromotorischen Krast in der voltaischen Zelle (Nat. 30, p. 594-596. 1884).

Ein Programm für die Berathung über diesen Gegenstand in der British Association in Montreal. Die neueren Fortschritte auf diesem Gebiete scheinen dem Verf. nur zum Theil bekannt geworden zu sein. G. W.

95. J. Weber. Einige Sätze über die Quelle der Voltaelectricität als Grundlage für die Möglichkeit ihrer praktischen Verwerthung in grösstem Maassstabe (Die Natur 33, p. 469– 472. 1884).

Aus den Bedingungen, unter denen das Zustandekommen eines galvanischen Stromes beobachtet wird, sucht der Verf. auf das eigentlich Wesentliche beim Entstehen des galvanischen Stromes zu schliessen. Der Verf. behauptet, dass allen Voltaelementen das Vorhandensein von eben frei gewordenem Wasserstoff oder Sauerstoff gemeinsam ist.

Solcher activer Sauerstoff soll den gewöhnlichen Sauerstoff aus den Verbindungen verdrängen, so auch aus dem Wasser, während nun der dadurch frei gewordene die Stelle des ersteren übernimmt. Dasselbe kann man auch von frei gewordenem Wasserstoff aussagen (sic).

Als Grundsätze für die rationelle Construction galvanischer Batterien stellt der Verf. folgende auf:

1) Erzengung von Wasserstoff und Sauerstoff ausserhalb der Batterie. 2) Zuführung derselben im activen Zustande (wie, ist nicht angegeben). 3) Eine saure Flüssigkeit von bester Leistungsfähigkeit. 4) Electroden aus möglichst unangreifbarem feinporösen Material (wohl nur Kohle) in Form geschlossener Gefässe mit grosser Oberfläche, welche des Austreten der im Verhältnisse von 1:2 unter Druck eingeführten Gase durch ihre Wandungen gestatten.

6. H. Stone. Ein Electrodynamometer mit einer sehr leichten beweglichen Rolle (Nat. 30, p. 635-636. 1884).

Die aus Aluminiumdraht auf einen Kork gewundene nd in Petroleum eingesenkte Rolle, welche eben nur unterinkt, hängt an vergoldeten Silberdrähten [bei ihrer Leichtigeit tritt also die elastische Nachwirkung ausserordentlich in en Vordergrund. G. W.]. Die Enden der Drähte sind an zwei n eine Ebonitplatte eingelassenen Goldschrauben befestigt.

G. W

M. Th. Edelmann. Electrotechnische Apparate. 1. Varürbare Ammeter-Zweigleitung. II. Scalenfernrohre (Centralbl. f. Electrotechn. 6, p. 670-671 u. 734-736. 1884).

Die Zweigleitung besteht aus vier dicht nebeneinander auf einem Brett befestigten Kupferstäben 1, 2, 3, 4, von denen 2 und 3 am einen, sowie 1 und 2, resp, 3 und 4 am anderen Ende miteinander verbunden sind. An sechs aequidistanten Punkten sind auf 1 bis 3 Kupferdrähte angelöthet, welche resp. mit dem einen Zuleiter eines Wiedemann'schen Spiegelgalvanometers verbunden werden können, auf dem vierten Draht sind fünf um ½ so weit voneinander entfernte Ableitungen wie die zweite Ableitung. So kann man 35 verschiedene Widerstände als Zweigleitung neben dem Galvanometer einschalten, die je um ½ des grössten Widerstandes voneinander abweichen. Verschiebt man noch die Rollen des Galvanometers, so kann man leicht erreichen, dass z. B. 10 mm an der Scala einem Ampere entsprechen.

Die Scalenfernrohre unterscheiden sich von den anderen bekannten Formen aus Edelmann's Werkstätten nur dadurch, dass die einen an einem über Kopfhöhe angebrachten Durchgangsbalken angebracht werden können, die anderen direct auf die Säule eines Gauss'schen Holzstatifs montirt sind.

G. W.

 O. Dittmar's Ammeter, bezw. Voltmeter (Dingl. J. 254, p. 66. 1884).

Ein um eine horizontale Axe drehbarer Anker wird von inem Electromagnet gedreht, mit einem Zeiger versehen

und durch eine Spiralfeder fixirt. Bei Erregung des Electromagnets dreht sich der Zeiger. G. W.

## 99. Ueber das Phänomen von Hall (Nat. 30, p. 595-596. 1884).

Die als ein rein secundäres Phänomen von Shelford Bidwell erklärte und mit anderen ähnlichen Versuchen nicht übereinstimmende Beobachtung von Hall, dass der Magnet einen Strom in einer Metallplatte ablenkt wird besprochen. Hall hat die Erscheinung auch bei Streifen von Stahl, Zinn u. s. f. beobachtet, und sowohl, wenn die Verbindung derselben mit den übrigen Leitungen in der Mitte oder an beiden Enden oder nur an einem Ende stattfindet, was gegen die Erklärung von Hrn. Shelford Bidwell sprechen soll.

Sir William Thomson erklärt die Entdeckung von Hall als die wichtigste nach der Zeit von Faraday. Vor der Entscheidung hierüber dürften jedenfalls weitere Versuche abzuwarten sein. G. W.

# 100. Duter. Untersuchungen über den Magnetismus (C. R. 99, p. 128-129. 1884).

Dünne, aufeinander geschichtete, in äquatorialer Lage zwischen Magnetpole gebrachte Stahlplatten von 1 mm Dicke bewahren nach dem Auseinandernehmen noch einen sehr geringen Magnetismus, wie man bei neuem Aufeinanderschichten nachweisen kann.

G. W.

# 101. St. Meunier. Fixirung magnetischer Erscheinungen (La Nature 12, p. 350. 1884).

Man lässt auf ein mit Ferrocyankalium imprägnirtes Papier in feinen Staub geriebenen natürlichen Magneteisenstein fallen und setzt das ganze während einiger Secunden der Einwirkung reiner, gasiger Salzsäure aus.

Wenn das Gas gewirkt hat und das Pulver beseitigt ist, wäscht man das Papier mit viel Wasser ab. Dann hat jedes Theilchen des Magneteisensteins sich als kleiner blauer Kreis abgezeichnet, der sich von dem hellen blauen Grunde abhebt. Die Gesammtheit dieser Punkte gibt dann ein positives Bild

- Erscheinung. Nähere Anweisung hat der Verf. im Julit des Cosmos 1867 gegeben. O.
- 2. A. Figuier. Ueber die chemischen Verbindungen, welche mit Hülfe der Gasketten und des electrischen Effluviums erhalten werden (C. R. 98, p. 1575-77. 1884).

Die Gaskette besteht aus zwei hohlen und unten gelossenen Graphitcylindern, welche durch einen Ueberzug n schwammigem Metall oder Graphit unpolarisirbar (?) macht sind. Diese Cylinder hängen in einem Deckel, der s mit der Flüssigkeit gefüllte Gas hermetisch abschliesst. etztere ist alkalisch, wenn sich Säuren bilden können, und ngekehrt. Dabei gibt:

Luft und SO, H und Cl O und Cl N und O H und N H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> HCl HClO<sub>8</sub> HNO<sub>3</sub> NH<sub>8</sub>
CO und CO<sub>2</sub> CO und Na<sub>2</sub>CO<sub>5</sub> C<sub>2</sub>H<sub>2</sub> und O Formen u. CO<sub>2</sub> tals. u. Ameisens. Oxals. u. Ameisens. Ameisens. u. Essigs. Essigsäure

## Im Ozonapparat geben:

und S O und Se O und Cl () und J O und Br HCl und O 80, SeO. ClOg HJO, HBrO<sub>s</sub> HClO<sub>3</sub> aft and KOH () and NO, H and S H and Se H and S H and Se HNO, H,SO, H,SeO, H,S N.O. l und P N und H O u. ameisens. Natron CO u. kohlens. Ammon H.P 1) NH<sub>a</sub> CO, und Oxalsäure Ameisens. und Otals.

## CO und NH<sub>4</sub>O Ameisensäure.

und S O und Se O und Cl O und J O und Br HCl and O 80, SeO, HCLO, J<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Br<sub>2</sub>O<sub>6</sub> HClO<sub>3</sub> uft und KOH O und N<sub>2</sub>O H und S H und Se H und P N und H HNO. H<sub>2</sub>S H<sub>2</sub>P 1) NH<sub>8</sub> N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> H<sub>2</sub>Se und Ameisensäure CO und NH<sub>5</sub>O CO und kohlensaures Ammon O, und Oxalsaure Oxalsäure u. Ameisensäure Ameisensäure CO und NH<sub>3</sub> CO und CO, H und oxals. Kali H und Essigsäure meisens. u. Blaus. Alkohol Ameisensäure Ameisens.

CO<sub>2</sub> und Methan Alkohol und H<sub>2</sub>S Essigsäure u. Ameisensäure Mercaptan

H und Fe, As, Sb, rother P, gaben nichts. G. W.

<sup>1)</sup> Selbetentzündlich.

Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

103. G. Lolling. Ueber Bewegungen electrischer Theilchen nach dem Weber'schen Grundgesetz der Electrodynamik (Nova Acta d. kaiserl. Leopold. Acad. 1882).

Der Inhalt der Abhandlung hat wesentlich mathematisches Interesse. Wegen desselben muss auf die Originalabhandlung verwiesen werden. G. W.

104. **H. Kreussler.** Kalkwasser als Sperrflüssigkeit für Sauerstoffgas in Zinkgasometern (Chem. Ber. 17, Ref., p. 517. 1884).

Nach dem Verf. soll man nicht Kalkwasser als Sperrflüssigkeit anwenden, da es das Zink des Gasometer zerstört. O.

105. Mittel, um Electrophorebonitplatten wieder in guten Zustand zu bringen (La Nature, auf dem Umschlage von Nr. 602. 1884).

Man wasche die Platten mit einer Lösung von verdünntem Alkali oder mit reinem Wasser und reihe sie dann kräftig ab.

- 106. J. Habermann. Ueber einige neue chemische Apparate (Chem. Centralbl. 1884, p. 881-882).
- 1) Eine neue Waschflasche. Um das Zurücksteigen der Waschflüssigkeit in das Entwickelungsgefäss zu verhindern, ist der innere Waschcylinder so gross, dass die gesammte Waschflüssigkeit, die überhaupt zurückgezogen werden kann, ihn nur bis etwa zur Hälfte füllt.
- 2) Ein neuer Brenner. Zu bequemer Regulirung des Gases kann ein conischer Zapfen mittelst einer Schraube in die innere gleichfalls conische Oeffnung des Gaszuleitungsrohres eingeschraubt und von ihr entfernt werden.
- 107. Glasversilberung. Nach Böttger (Polyt. Notizbl. 39, p. 34: -343. 1884).
- 4 g krystallisirtes Silbernitrat werden in einer Porcelanschale ganz fein gerieben, dazu wird tropfenweise nur soviel Aetzammoniak (nicht zu stark) hinzugefügt, bis die anfangs

1be Flüssigkeit sich klärt. Dazu kommt 1 g fein gerienes schwefelsaures Ammoniak und 350 g destillirtes Wasser.
n einem dunkeln Ort kann diese Flüssigkeit in einer Flasche
it Glasstöpsel beliebig lange aufgehoben werden. Als Re1ctionsflüssigkeit dient eine Lösung von 1,2 g reinem Stärkeler Traubenzucker in 350 g destillirtem Wasser mit 3 g
2 einem Aetzkali.

Zum Gebrauch mischt man gleiche Raumtheile dieser lüssigkeiten, giesst sie dann in die zu versilbernden Gläser, esp. bringt diese in die Flüssigkeit und wäscht mit destilirtem Wasser sorgfältig ab. Als Firniss dient eine Lösung on 1 Gewichtsthl. Dammarharz in 12 Gewichtsthln. Schweeläther, die man mit einem Pinselchen aufträgt. Stellen, lie man von der Versilberung frei haben will, kann man urch etwas Salpetersäure davon befreien.

 A. Favaro. Ueber eine Abhandlung über den Magneten von P. D. Benedetto Castelli (Bull. di Bibliogr. di St. di Boncompagni 16, p. 545-548. 1883).

Der vorliegende neu abgedruckte Aufsatz von Benedetto Castelli, einem Schüler Galilei's, ist zwischen 1639 und 1640 verfasst. Er enthält Betrachtungen über die Wirkungen von Magneten aufeinander, des "grossen Magneten" der Erde auf kleine u. s. f. Hervorzuheben sind die Versuche, bei denen fein gepulverter schwarzer, magnetischer Sand sich unter dem Eintuss eines Magnets richtet, und die Auffassung, aass in das Eisen magnetische Theilchen von verschieden leichter Drehbarkeit eingestreut sind.

109. L. Blum. Lehrbuch der Physik und Mechanik für gewerbliche Fortbildungsschulen (Dritte u. vermehrte Aufl., bearbeitet von R. Blum. Leipzig, C. F. Winkler, 1885. 540 pp.).

Das vorliegende elementare Lehrbuch unterscheidet sich von den vielen seines gleichen wesentlich zu seinem Vortheil dadurch, dass, entsprechend seiner Aufgabe, in gewerblichen Schulen benutzt zu werden, es sehr vielfach die Fälle aus dem täglichen Leben und der Praxis bespricht, indenen die

einzelnen physikalischen Gesetze zur Anwendung kommen. Da darauf auch in den Gymnasien und Realgymnasien mehr eingegangen werden sollte, so verdient das Buch wohl eine allgemeinere Berücksichtigung.

E. W.

110. S. Günther. Der Einfluss der Himmelskörper auf die Witterungsverhältnisse. Eine meteorologische Studie (2. Aufl. Nürnberg, H. Ballhorn, 1884).

Der Verf. discutirt die verschiedenen Ansichten über den Einfluss der Himmelskörper auf unsere meteorologischen Verhältnisse. Er gibt zunächst eine historische Uebersicht, dann bespricht er den Einfluss des Mondes, der Kometen und Meteoriten, der Sonnenfleckenperiode.

Sein Schlussresultat fasst er in den Worten zusammen:
So wenig ein in der mannigfaltigsten Weise sich äussernder Einfluss verschiedener Himmelskörper auf unsere Witterungsverhältnisse geleugnet werden kann, so sehr ist derselbe, was die Vorausbestimmung des Wetters anlangt, für jetzt und wahrscheinlich noch für viele Jahrzehnte gleichwohl undiscutirbar.

E. W.

111. F. R. Helmert. Die mathematischen und physikalischen Theorien der höheren Geodäsie. II. Theil. Die physikalischen Theorien mit Untersuchungen über die mathematische Erdgestalt auf Grund der Beobachtungen (Leipzig, B. G. Teubner, 1884. 610 pp.).

Das vorliegende Werk zerfällt in acht Capitel:

1. Capitel. Allgemeine Eigenschaften der Niveauflächen.
2. Cap. Bestimmung der Abplattung aus Schweremessungen.
3. Cap. Ableitung einer Formel für die Schwerkraft im Meeresniveau aus den Beobachtungen; kontinentale Abweichung des Geoids. 4. Cap. Synthetische Untersuchungen über den Einfluss gegebener Massen auf die Niveauflächen in der Nähe der Erdoberfläche. 5. Cap. Zeitliche Aenderungen der Niveauflächen. 6. Cap. Verwerthung astronomischer Angaben für die Erkenntniss der Erdgestalt und des Erdinnern. 7. Cap. Das geometrische Nivellement.
8. Cap. Die trigonometrische Höhenmessung.

Das Buch ist für den Physiker und physikalischen Geophen um so erwünschter, als gerade in neuerer Zeit die
r behandelten Probleme eine immer grössere Bedeutung
vinnen. Vor allem in Bezug auf die Geogenese. Die einnen theoretisch gewonnenen Resultate werden stets auf
wirklichen Verhältnisse an der Erdoberfläche angewandt.
E. W.

2. H. von Helmholtz. Vorträge und Reden (2 Bände. Braunschweig, Vieweg & Sohn, 1884).

Die hier zusammen abgedruckten Vorträge bildeten zum eil das früher unter dem Titel "populäre wissenschaftliche rträge" veröffentlichte Buch, zum Theil sind sie neu hingefügt und behandeln wohl die meisten Fragen aus der ysik und den ihr nahe liegenden Gebieten, die überhaupt ier populären Darstellung im edelsten Sinne des Wortes gänglich sind.

Den Reichthum des Inhalts mögen die Titelangaben sagen:

I. Band. Ueber Göthe's naturwissenschaftliche Arbein (1853). Ueber die Wechselwirkung der Naturkräfte und e darauf bezüglichen neuesten Ermittelungen der Physik 854). Ueber die physiologischen Ursachen der musikachen Harmonie (1857). Ueber das Verhältniss der Naturissenschaften zur Gesammtheit der Wissenschaften. Akamische Festrede (1862). Ueber die Erhaltung der Kraft 862). Eis und Gletscher (1865). Die neueren Fortschritte der Theorie des Sehens (1868). Ueber das Ziel und die ortschritte der Naturwissenschaft; Eröffnungsrede für die aturforscherversammlung zu Innsbruck (1869). Ueber das sehen des Menschen (1855).

II. Band. Ueber den Ursprung und die Bedeutung der metrischen Axiome (1870). Zum Gedächtniss von Gustavagnus (1871). Ueber die Entstehung des Planetensystems 871). Optisches über Malerei (1871 bis 1873). Wirbelürme und Gewitter (1875). Das Denken in der Medicin 877). Ueber die akademische Freiheit der deutschen Unimitäten (1877). Die Thatsachen in der Wahrnehmung 878). Die neuere Entwickelung von Faraday's Ideen über

Electricität (1881). Ueber die electrischen Maasseinhe nach den Berathungen des electrischen Congresses, sammelt zu Paris 1881. Kritisches. Kritische Beil: Zöllner contra Tyndall. E. V

113. P. Hoffmann. Zur Mechanik der Meeresströmu (Berlin, E. S. Mittler, 1884. 2 M. 50 Pf.).

Das vorliegende Schriftchen untersucht im Capit zunächst die Erregung von Meeresströmungen durch Widen Einfluss der Configuration der Meeresbecken auf Strömungen, den Einfluss der Erdrotation auf die Richt der Meeresströmungen, die Schwere als Ursache von Meeströmungen, Strömungen mit verticalen Bewegungscon nenten, die Ermittelung der Stromrichtung und Geschidigkeit. Dabei schliesst sich der Verfasser mannigfact Zöppritz' Betrachtungen an. Cap. II behandelt die Aestorialströmungen und Aequatorialgegenströmungen. Cap. die meridionalen Strömungen. Cap. IV die antarktist und nordischen Strömungen, und der Anhang: 1) Weste mungen im Gebiete des Gegenstromes im Stillen Oc 2) Strombeobachtungen S. M. S. Luise. 3) Strömunger Westindien. 4) Strömungen im Chinesischen Meer. E. V

114. A. Merling. Die electrischen Uhren, in allgemein ständlicher Darstellung der Construction und Betriebsvernisse, Anordnung der Uhrenkreise, Batterien und Lei (Braunschweig, Vieweg & Sohn, 1884. 323 pp.).

Der Inhalt dieses sorgfältig ausgestatteten Werkes hört ganz dem technischen Gebiete an. G. V

115. F. Uppenborn. Das internationale electrische Me system im Zusammenhang mit anderen Maasssystemen (O. bourg, München und Leipzig 1884. 26 pp.)

Das Werkchen enthält die Definition der mechanis Ergebnisse der Geschwindigkeit, Beschleunigung, Arbeit u sowie der durch die electrischen Congresse in Paris genommenen electromagnetischen Einheiten in klarer leicht fasslicher Darstellung. 116. Technologisches Wörterbuch in englicher und deutscher Sprache. Die Wörter und Ausdrucksweisen in Civil- und Militär-Baukunst; Schiffsbau; Eisenbahnbau; Strassen-, Brücken- und Wasserbau; Mechanik und Maschinenbau; Technologie; Künste; Gewerbe- und Fabrikindustrie; Landwirthschäft; Handel und Schifffahrt; Bergbau und Hüttenkunde; Geschützwesen; Physik; Chemie; Mathematik; Astronomie; Mineralogie; Botanik etc. umfassend (In Verbindung mit P. R. Bedson, O. Brandes, M. Brütt, Ch. A. Burghardt, Th. Carnelly, J. J. Hummel, J. G. Lunge, J. Lüroth, G. Schäffer, W. H. M. Ward, W. Carleton Williams bearbeitet und herausgegeben von Gustav Eger. In 2 Theilen. I. Theil: Englisch-Deutsch. Technisch durchgesehen u. vermehrt von O. Brandes. Braunschweig, Vieweg & Sohn, 1882).

Mit dem vorliegenden Werke ist eine wesentliche Lücke für den Gelehrten und Techniker ausgefüllt. Für eine Fülle von Ausdrücken, deren Sinn er sonst meist nur aus dem Zusammenhang errathen konnte, wird ihm hier die wirkliche strengere Bedeutung gegeben. Um dies aber zu erreichen, mussten, wie es geschehen ist, eine Reihe von Gelehrten, die den verschiedenen Wissenszweigen angehören, sich die Hand reichen. Hoffentlich folgt bald ein ähnliches Werk für das Französisch-Deutsche.

## 117. E. Verdet. Vorlesungen über die Wellentheorie des Lichtes (2. Bd. 1. Abth. Braunschweig, Vieweg & Sohn, 1884).

Das vorliegende erste Heft des zweiten Bandes (der erste Band ist Beibl 8, p. 86 besprochen) der deutschen Bearbeitung von Verde t's Vorlesungen über die Wellentheorie des Lichtes umfasst die Theorie der Dispersion, die chromatische Polarisation, die circulare und elliptische Polarisation, die Lehre von den Eigenschaften des natürlichen und des partiell polatisirten Lichtes, die eingehende Berechnung der durch Krystallplatten hervorgebrachten Farbenerscheinungen bei Anwendung parallelen Lichtes, bei Anwendung convergirenden Lichtes und bei Anwendung circular oder elliptisch polarisirten Lichtes. Eingehend ist die anormale Dispersion behandelt. Der Verfasser gibt eine vollständige Darstellung der auf

experimentellem Gebiete zu Tage geförderten Thatsachen. ferner die von Helmholtz aufgestellte Theorie nebst den Entwickelungen, welche Wüllner an diese Theorie geknüpft hat. Besonders dankenswerth sind die Literaturverzeichnisse.

E. W.

118. F. J. Wershoven. Naturwissenschaftlich-technisches Wörterbuch. Die Ausdrücke der Physik, Meteorologie, Mechanik, Chemie, Hüttenkunde, chemischen Technologie, Electrotechnik. I. Theil: Englisch-Deutsch (Berlin, L. Simion, 1885).

Ein recht praktisches kleines Lexikon, das gewiss in vielen Fällen gute Dienste leisten wird, umsomehr, als die gewöhnlichen Wörterbücher für technische Ausdrücke den Dienst versagen. E. W.

 G. Zanon. Analisi delle hipotesi fisiche (Venedig, L. Tondelli, 1885. 8°. 395 pp.).

Mit dem vorliegenden umfangreichen Werke hat der Verf. eine Preisaufgabe des Istituto veneto gelöst. In demselben hat der Verf. mit grossem Eifer eine Fülle von Material zusammengetragen, dasselbe gut geordnet, und vor allem im Alterthum bei der Darstellung sich nicht zu sehr in den Details verloren. Manche seiner kritischen Bemerkungen sind werthvoll. Er hat besonders die verschiedenartigen Hypothesen über den Aufbau der Materie, sowie der einzelnen Agentien in ihrer historischen Entwickelung behandelt.

120. Stativ für Flaschenzüge (Z.-S.z. Förd. d. phys. Unt. 1, p. 16. 1884).

Um das Verwirren der Schnuren von nebeneinander an einem horizontalen Arme eines Stativs aufgehängten Flaschenzugmodellen zu verhindern, empfiehlt es sich, die freien Enden mittelst Gummibändern an einem zweiten, dem oberen parallelen Arme des Stativs zu befestigen.

885.

ZU DEN

# ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE.

BAND IX.

. G. Krüss. Ueber die Schwefelverbindungen des Molybdäns (Lieb. Ann. 225, p. 1-57. 1884).

In dieser Abhandlung bringt der Verf. die Belege, dass lie höchste Werthigkeit des Molybdans der Zahl 8 entspricht, ınd beschreibt zugleich eine grössere Anzahl neuer Oxysulfound Sulfomolybdate, die Darstellung des ersten primären Sulfosalzes, sowie eine Persulfomolybdänsäure, die erste freie anorganische Sulfosäure.

2. G. Krüss. Ueber die hüheren Sauerstoffverbindungen des hupfers (Chem. Ber. 17, p. 2593—97. 1884).

Verf. stellt die Existenz eines H<sub>2</sub>CuO<sub>3</sub>—CuO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O fest, wonach wir die höchste Werthigkeit des Kupfers durch die Zahl 4 ausdrücken müssen.

3. W. N. Hartley. Der Einfluss der Anordnung der Atome auf die physikalischen Eigenschaften der Verbindungen (Phil. Mag. (5) 19, p. 55—57. 1885).

Der Verf. nimmt, sich stützend auf den von ihm gefundenen Satz, dass keine Anordnung von Kohlenstoffatomen eine selective Absorption liefert, falls nicht ein Kohlenstoffatom nit drei anderen verbunden ist, im wesentlichen die Ladenurg'sche Prismenformel an. E. W.

4. Colson. Verseifung der einfachen aromatischen Ester durch neutrale Körper (C.R. 99, p. 801-804. 1884).

Der Verf. hat bis auf 100° in zugeschmolzenen Röhren 3ibromür von Para-, Ortho- und Metaxylen und Mesitylen rhitzt und gefunden, dass die Verseifungsgrenze schneller els bei den fetten Estern erreicht wird, dass sie die gleiche Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

für alle homologen Ester ist, dass sich die Homologen aber durch die Geschwindigkeit unterscheiden.

Bringt man einen Alkohol und einen Ester einer organischen Säure zusammen, so tauschen sich die Alkoholradicale zum Theil aus; analog wie wenn man einen Alkohol auf einen Ester einer Wasserstoffsäure wirken lässt, nur dass sich hier ein Aether ( $C_nH_{2n+1}O$ ), zugleich mit der Säure abscheidet. Aehnlich ist es bei den obigen aromatischen Estern, sie werden aber schneller von Alkohol angegriffen als die Ester der fetten Säuren. Die Geschwindigkeit ist ein Maximum für die Meta-, ein Minimum für die Paraverbindung.

Versuche mit Amylalkohol ergaben unter Zuziehung von Paraxylenbichlorür, dass die Chlorüre schneller als die Bromüre sich zersetzen.

Die Wirkung der Alkohole ROH auf die Verbindungen C<sub>n</sub>H<sub>n</sub>Br<sub>2</sub> gibt complexe Resultate, wahrscheinlich wegen der Disymmetrie; Wasser gibt einfachere; ganz ähnlich verhalten sich die Aether ROR bei höheren Temperaturen. E. W.

5. J. W. Langley. Eine Erklärung des 2-3-Gesetzes von Gladstone und Tribe in der chemischen Dynamik (J. Chem. Soc. 1884, p. 633-637).

Nach Gladstone und Tribe soll bei der Einwirkung von einer Salzlösung auf eine in ihr aufgehängte Platte:

$$C = \log p \, \frac{\log 3}{\log 2} + \log k$$

sein, wo p den Procentgehalt an Salz bezeichnet, C die Geschwindigkeit der chemischen Wirkung und k eine Constanteist. Der Verf. zeigt, dass dies Gesetz nur in den zufälligen Vesuchsbedingungen seine Begründung hat und wie auch sosst bekannt, nach Ausschluss von Störungen etc. die Wirkung proportional der Concentration wächst.

J. H. Jellett. Ueber die Laplace'sche Gleichung (Phil. Mag. (5) 18, p. 400-404. 1884).

Ist bei einer mit der n. Potenz der Entfernung varürenden Anziehung V das Potential eines von nahezu kagelför-

ger Oberfläche umgrenzten Körpers bezüglich eines Punktes derselben,  $V_1$  das Potential einer die Fläche in P berenden und sonst nur sehr wenig von derselben abstehent Kugel vom Radius b bezüglich desselben Punktes, sind ner A,  $A_1$  die Normalattractionen, welche die zwei Körper b den gemeinsamen Punkt b ausüben, so sagt die Lace'sche Gleichung:

$$V = V_1 + \frac{2b}{n+1}(A - A_1).$$

Diese Gleichung wird hier in der Weise umgestaltet, is die Differenz der Potentiale v und die Differenz der tractionen a eingeführt wird, um sodann in der neuen stalt: v(n+1) = 2ba

isichtlich der Gültigkeit für die verschiedenen Werthe von intersucht zu werden. Die Aufstellung des Potentialwerthes ührt zu dem Schlusse, dass für die Vernachlässigung der eiten (und höheren) Potenzen der Dicke der zwischen den den Körpern enthaltenen Schicht die Laplace'sche Reion als wahr angesehen werden dürfe für alle positiven erthe von n und für alle negativen Werthe (ausser n=-1), lehe absolut genommen kleiner als 4 sind. W. H.

Th. von Oppolæer. Ueber die Bestimmung der Schwere mit Hülse verschiedener Apparate (Z.-S. f. Instrumentenk. 4, p. 303-316 u. 379-387. 1884).

Der Verf. bespricht eingehend und kritisch die verschienen Methoden, die sowohl zu einer absoluten als einer lativen Bestimmung der Schwere dienen können. Ein rzer Auszug der Arbeit ist nicht wohl zu geben. E. W.

8. Pagliani und L. Palanzo. Ueber die Compressibilität der Flüssigkeiten (Mem. R. Acc. dei Lincei (3) 19, 1883/84. 30 pp.).

Die Verf. haben in derselben Weise wie für das Wassert eine Reihe organischer Flüssigkeiten die Compressibilikoöfficienten  $\mu$  zwischen 1 und ca. 4 Atmosph. bei Temtaturen zwischen 0 und  $100^{\circ}$  bestimmt.

## Die erhaltenen Resultate sind in Auswahl folgende:

### Kohlen was serstoffe.

В	Benzol		oluol	2	Kylol	Cymol		
t	μ	t µ		t	μ	t	μ	
15,4 0	0,0,871	0"	0,0,770	0.	0,0,734	0°	0,0,725	
50,1	0,0,1110	15,4	0,0,852	15,5	0,0,770	17,6	0,0,769	
78,8	0,0,1264	47,65	0,0,1003	48,1	0,0,939	50,6	0,0,930	
		99,0	0,0,1440	99,2	0,0,1342	99,2	0,0,1279	

Alkohole.

Methyl		A	Lethyl	Nor	m. Propyl	Is	obutyl	Amyl		
t	μ	t	μ	t	μ	ŧ	μ	t	μ	
0 0	0,0,1008	00	0,0,970	00	0,0,858	00	0,0,882	00	0,0,8165	
15,8	0,0,1104	18,1	0,0,1040	15,0	0,0,910	14,8	0,04932	17,4	0,04870	
57,6	0,0,1403	50,0	0,0,1290	49,5	0,0,1093	50,7	0,0,1151	50,5	0,0,1030	
		68,5	0,0,1399	99,3	0,0,1583	98,9	0,0,1636	99,0	0,0,1444	

Aus diesen Versuchen leiten dann die Verf. Interpolationsformeln ab  $\mu_t = \mu_0 (1 + at + bt^3)$  und findet für:

Substanz	$\mu_{o}$	a i	b
Toluol	0,0,770	0,0,65701	0,0,174
Xylol	0.04734	0,0,2204	0,0,644
Cumol	0,0,725	0,0,2531	0,0,521
Methylalkohol	0,0,101	0,0,6225	0,0,1007
Aethyl	0,0,970	0,0,3177	0,0,550
Norm. Propyl	0,0,858	0,0,3245	0,0,580
Isobutyl	0,0,882	0,0,2983	0,0,572
Amyl	0,0,8165	0,0,2913	0,0,590

Da das Benzol erst von 15° an untersucht wurde, so ist folgende Formel aufgestellt worden:

$$\mu_t = 0,0000871 + a(t - 15,4) - b(t - 15,4)^2,$$

für welche:

$$\log a = 3,88799, \quad \log b = 1,38347.$$

Bezeichnet A die von Dupré als "Attraction des Contactes" berechnete Kraft, welche nöthig ist, um zwei Theile eines Körpers in einer ebenen Fläche zu trennen, T die absolute Temperatur,  $\alpha$  den Ausdehnungscoëfficienten,  $\beta$  des

mpressibilitätscoëfficienten; ist ferner Δ die Dichte des srpers, a eine für jeden Körper spec. Constante, die nur n seiner chemischen Beschaffenheit abhängt, und bezeichnen β ... dieselben Größen für einen zweiten Körper, so nach Dupré und Amagat:

$$A = 10333 (274 + t) \frac{\alpha}{\beta}, \qquad A = a \Delta^2.$$

Betrachten wir als ersten und zweiten Körper dieselbe ibstanz, aber bei verschiedener Temperatur, so folgt:

$$\frac{T\alpha}{\beta \Delta^2} = \frac{T'\alpha'}{\beta' \Delta'^2} \quad \text{oder} \quad \beta' = \frac{T'}{T} \frac{\alpha'}{\alpha} \times \left(\frac{\Delta}{\Delta'}\right)^2 \beta.$$

Amagat hat diese Gleichung für Chloräthyl und Aether prüft und bestätigt gefunden; er hatte aber nicht die Aushnungscoöfficienten an demselben Körper, wie die Comessibilitätscoöfficienten ermittelt.

Es wurde daher von den Verf. für Toluol, Norm.-Propylkohol und Isobutylalkohol die Ausdehnung noch besonders itersucht und in der Formel  $v_t = 1 + at + bt^2 + ct^3$  gefunden:

Substanz	а	ь	с	
Toluol	+0,0,1080	+0,0,5568	0	
Propylalkohol	+0,0,9784	-0.065634	+0,0,1551	
Isobutylalkohol	+0,0,920	+0,0,337	+0.08905	

Mit diesen Grössen, sowie mit den von anderen Bebachtern gefundenen, haben die Verf. für eine Reihe von abstanzen die berechneten Grössen  $\beta'$  mit den gefundenen verglichen.

In der Tabelle geben wir vier Beispiele unter Fortlassung er Nullen.

Toluol Isobutylalkohol			]	Benzol	1	Xylol					
t	μ	β	t	μ	β	t	μ	3.	t	μ	β
5,40	852	854	14,8	932	972	15,40	87		00	73	
7,65	1003	1055	50,6		1284		111	116	15,5	77	81
9,0	1440	1455	98,8	1636	2034	78,8	126	147	48,1	94	98
									99,2	134	128

Bei den Kohlenwasserstoffen Toluol, Cymol und Xylol ad die Unterschiede zwischen den gefundenen und berecheten Werthen nicht sehr gross. Indess sieht man aus diesen, sowie aus anderen Beispielen, dass man die Formel von Dupré und Amagat auf keine der untersuchten Flüssigkeiten streng anwenden kann, und dass sie höchstens sich angenähert bewahrheitet.

Die Ursache liegt wohl in den Grundlagen der Theorie. Dupré geht davon aus, dass bei der Zustandsänderung die innere Arbeit nur von dem Volumen abhängt, und man so annehmen kann, dass die Aenderungen der elastischen Kraft proportional den Temperaturänderungen seien, und der Differentialquotient der inneren Arbeit nach dem Volumen numerisch gleich der "Attraction beim Contact" ist. Bei einer Zustandsänderung, vor allem von complicirten Molectien, kann sich innerhalb dieser selbst eine beträchtliche Arbeit vollziehen, die sich nicht, wie Dupré will, vernachlässigen lässt gegenüber der Arbeit, die der physikalischen Zustandsänderung im engeren Sinne des Wortes entspricht. Des folgt auch daraus, dass, wenn man nach der Gleichung:

$$\frac{T\alpha}{\alpha\beta\Delta^2} = \frac{T\alpha'}{\alpha'\beta'\Delta'^2}$$

die Coëfficienten oder ihren Ausdruck als Function der Spannung nach der Formel von Clapeyron vergleichen will, indem man die von Dupré aus der Dampfwärme berechneten Werthe von a und a' einsetzt, man für einige Körper ein Verhältniss  $\beta'/\beta$  erhält, das mit der Erfahrung übereinstimmt, in anderen Fällen aber ganz unhaltbare Resultate gewinnt. Amagat meint, dies rühre von den Primissen bei der Berechnung von a und a' her.

Im allgemeinen wächst die Compressibilität mit der Dilatibilität, und Flüssigkeiten mit grösserer Dichte haben kleinere Compressibilitäten.

Vergleicht man die Compressibilitätscoëfficienten homologer Glieder, so nimmt  $\mu$  mit wachsendem Moleculargewicht im allgemeinen ab, so bei  $C_6H_6$ ,  $C_7H_8$ ,  $C_8H_{10}$ ,  $C_9H_{12}$ ,  $CH_6O$ ,  $C_3H_8O$ ,  $C_5H_{12}O$ ; eine Ausnahme macht der Isobutylalkohol.

. P. Heurard. Studium über das Eindringen der Geschosse in widerstehende Mittel (Bull. Ac. Belg. (3) 53, p. 351 — 360. 1884).

Der Verf. behandelt obiges Problem in mannigfacher linsicht, besonders unter Berücksichtigung der vor dem Gechoss hergetriebenen Luft. Der mannigfachen analogen Experimente von W. Busch ist nicht Erwähnung gethan. E. W.

 Nat. Lindskog. Ueber Biegung elastischer Scheiben (Oefvers. af Kongl. Vetensk. Akad. Förhandl. 41, p. 61—84. 1884).

Clebsch hat in seiner "Theorie der Elasticität fester Körper" § 67 bewiesen, dass der Mittelplan einer dünnen, lastischen, homogenen, ursprünglich ebenen Fläche durch Einwirkung von Kräften in der ersten Annäherung eine deveoppable Fläche bildet, und er hat auch Formeln für die Berechnung der Fläche, wenn die Kräfte gegeben sind, aufgestellt und vice versa.

Da aber das Problem von Clebsch nur in seiner allgemeinen Form behandelt ist und keine Beispiele mitgetheilt sind, so hat der Verf., nachdem er die allgemeinen Formeln nit einigen Vereinfachungen abgeleitet, diese zur Lösung einiger Beispiele des inversen Problems benutzt.

Er behandelt also vollständig die drei folgenden Aufgaben, nämlich:

Welche Kräfte müssen am Rande einer kreisförmigen, homogenen, elastischen Scheibe wirken, damit die Mittelebene in der ersten Annäherung einen Theil:

- 1) einer geraden Kreiscylinderfläche,
- 2) einer geraden Kreiskegelfläche,
- 3) einer Tangentenfläche einer gewöhnlichen Schraubenlinie

bildet?

Schon bei diesen verhältnissmässig einfachen Aufgaben werden die Formeln sehr complicirt. K. Å.

 N. Heschus. Ueber die Ausnahmeeigenschaften des Kautschucks (J. d. russ. phys.-chem. Ges. 15, p. 103—106. 1884).

Govi hat im Jahre 1867 folgende sehr einfache Hypothese aufgestellt zur Erklärung der Contraction des gedehnten Kautschuks bei der Erwärmung. Das Mikroskop zeigt, dass die Kautschukmasse voller runder Poren ist, die mit Gas angefüllt sind. Wenn der Kautschuk gedehnt wird, verlängern sich auch die runden Poren, und wenn nun die Masse erhitzt wird, so dehnt sich das in den Poren enthaltene Gas aus und sucht die Poren aus der elliptischen in die kreisförmige Gestalt zurückzuführen.

Govi's Theorie ist mehrfach geprüft worden, auch der Verf. hat ein diese Frage berührendes Experiment gemacht Nach Govi's Theorie verändert das Gas in den Poren die Spannung durch den Druck der molecularen Kräfte und die umgebende Atmosphäre. Wenn man nun den durch ein Gewicht gedehnten Kautschuk unter die Glocke einer Luftpumpe bringt und diese auspumpt, so müsse eine Verringerung der Länge des Kautschuks eintreten. Der Versuch beweist des Gegentheil, der Kautschuk verändert seine Länge nicht um einen mit dem Kathetometer wahrnehmbaren Bruchtheil ebensowenig wie nach dem Zulassen von Luft.

12. G. A. Hirn. Notiz über Reibungsgesetze (C. R. 99, p. 953 —955. 1884).

Der Verf. erinnert bei Gelegenheit ähnlicher Arbeiten von Deprez an die von ihm im Jahre 1847 aufgestellten allgemeinen Gesetze der Reibung von Maschinentheilen aufeinander. In einigen kurz gefassten Notizen resumirt der Verf. die damals ausgesprochenen Resultate über die Abhängigkeit (resp. Unabhängigkeit) des Reibungscoöfficienten bei unmittelbarer Reibung von Maschinentheilen aufeinander und mittelbarer Reibung bei Vorhandensein von Schmiermitteln, von den Oberflächen der sich reibenden Theile, der sie aufeinander drückenden Last und der Geschwindigkeit.

Der Verf. beklagt sich, dass in all den zahlreichen Schriften über in solcher Richtung angestellte Versuche. seine vor etwa 30 Jahren publicirten Resultate nicht berücksichtigt worden seien. C. Schall. Die Anziehung gleichartiger Molecüle und das Gravitationsgesetz Newton's (Chem. Ber. 17, p. 2555—77. 1884).

Der Verf. will durch Losreissen von Platten die wahre häsion von Flüssigkeiten ermitteln, d. h. die Kraft bemmen, die nöthig ist, um die Flächeneinheit einer Flüssigit von der Flächeneinheit zu trennen. Da dies bekannthauf diesem Wege nicht möglich ist, so weisen wir nur f die Arbeit hin. Die Capillaritätsconstante a hängt mit sem Trennungsgewichte zusammen, ist ihm aber nicht oportional. Nach einer privaten Mittheilung beabsichtigt r Verf. die beobachteten Werthe zur Berechnung von a verwenden.

Untersucht wurden Wasser, Benzol, Aethylacetat, Chlornzol, Anilin, Alkohol, Isoamylalkohol, Toluol, Nitrobenzol. ad s und  $s_1$  die Dichten bei zwei Temperaturen, G und  $G_1$  ihnen entsprechenden Abreissgewichte, so ist nach dem irfasser:

$$G = G_1 \left(\frac{s}{s_1}\right)^2 \left(\frac{s}{s_1}\right)^{s_1}.$$
E. W.

A. M. Worthington. Notiz über einen die Theorie hängender Tropfen betreffenden Punkt (Phil. Mag. (5) 19, p. 46 —48. 1885).

Die Notiz kann als Nachtrag zu einer früheren (Beibl. p. 176) vom Verf. veröffentlichten Arbeit angesehen werden. zeigt, dass man die Oberflächenspannung eines hängen
Tropfens berechnen kann, indem man die auf einen rizontalen Querschnitt des Tropfens wirkenden Verticalnponenten und zweitens die auf einen verticalen Quernitt wirkenden Horizontalcomponenten bestimmt. Man tält so zwei Gleichungen, aus denen sich am bequemsten solche Stellen, an welchen die Tangente des Meridiannittes vertical oder stationär ist, T berechnen lässt. Bei ser Berechnung werden Interpretationen, da der Verf. die ge des Schwerpunktes O des Meridianschnittes als gepen voraussetzt, ganz vermieden. Den Punkt O findet der rf. experimentell, indem er die Tropfen auf dünnes Papier

photographirt, das Bild dieser Tropfen ausschneidet und durch Balanciren auf einer Nadelspitze die Lage des Punktes 0 bestimmt.

J. E.

# 15. A. M. Worthington. Ueber einen Verstürkungsapparat für Capillarkräfte (Phil. Mag. (5) 19, p. 43-46. 1885).

Das vom Verf. beschriebene Instrument besteht aus einem rechteckigen Platinstreifen von bekannter Länge, der spiralförmig aufgewickelt wird, und zwar so, dass die einzelnen Windungen ca. 2 mm voneinander entfernt sind. Dies wird durch eine Anzahl zwischengelegter, paralleler, an einer Schnur befestigter Glasstäbchen, deren Länge etwa gleich der halben Höhe des Cylinders ist, erreicht. Der Apparat wird alsdann mit Hülfe dreier Seidenfäden so an den einen Arm einer Wage gehängt, dass seine Grundfläche genat horizontal ist. Die Flüssigkeitsoberfläche, deren Spannung gemessen werden soll, wird zunächst ebenfalls genau horizontal gestellt und dann soweit gehoben, dass die Grundtläche der Spirale mit der Flüssigkeitsoberfläche zusammentällt. Die von der letzteren auf das Platin ausgeübte Zugkraft lässt sich alsdann durch Auflegen von Gewichten auf die am anderen Arm der Wage befindliche Schale messen und liefert so direct unter gewissen vom Verf. genauer angegebenen Vorsichtsmaassregeln ein Maass für die Oberflächenspannung. Wilhelmy und Dupré wandten zur Messung dieser Grösse dieselbe Methode an, doch bedienten sie sich nur eines einfachen cylindrischen Platinbleches. Bei der vom Verf. angegebenen Anordnung ist naturgemäss die Wirkung eine viel grössere, daher auch der Name des Apparates. So trägt z. B. eine aus einem 50 cm langen Platinstreifen gefertigte Spirale von nur 3 cm Durchmesser eine Wassermenge von 8 g.

Einen besonderen Vorzug des Apparates erblickt Verf. noch darin, dass der untere Rand desselben durch Ausglähen in einer Flamme vollständig rein erhalten werden kann.

- G. van der Mensbrugghe. 1) Zwei instructive Exverimente aus dem Gebiete der Capillarität (Bull. de l'Ac. Roy. le Belg. 8, p. 179—180. 1884).
- 2) Ueber die von einem Flüssigkeitsmeniskus ausgeübten erticalen Capillarkräfte (ibid. p. 326-337. 1884).

Abhandlung I ist eine vorläufige Mittheilung folgender Lbhandlung II eingehender beschriebenen Versuche:

Ein hohles, geschlossenes cylindrisches Metallgefäss trägt einer unteren Fläche an einem Eisendrahte ein Schälchen, en Gewicht durch zugefügten Ballast so regulirt werden 1, dass der Rand des Cylinders etwa 3-4 mm die Oberne der Flüssigkeit, in welche der ganze Apparat einht, überragt. An der oberen Endfläche des Gefässes zwei 5-6 cm lange Eisendrähte befestigt, welche einen zontalen Eisendrahtring von 7-8 cm Durchmesser tragen. cht man nun in reinem Wasser den Apparat so weit r, dass der Ring die Wasseroberfläche berührt und ganz etzt wird, so kehrt der Apparat, nachdem er losgelassen, t in seine ursprüngliche Lage zurück, sondern die auf seitens der Oberflächenspannung in verticaler Richtung geübten Capillarkräfte erhalten ihn in der Lage, in welche ihn durch Untertauchen gebracht hatte. Einige Tröpf-1 Alkohol oder Terpentin auf die reine Wasserfläche acht, bewirken sofort, dass der Apparat wieder emportht und seine alte Gleichgewichtslage wieder einnimmt. zu einem gewissen Grade lässt sich die Wirkung dadurch h beträchtlich verstärken, dass man in dem Eisenringe : Anzahl Querdrähte zieht.

Ferner theilt Verf. mit, dass man unter geeigneten sichtsmaassregeln auf einer ganz reinen Wasserfläche einen g aus Kupferdraht von ca. 1 mm Dicke und 7—8 cm chmesser schwimmen lassen kann; auch mit Platinringen zu 0,4 mm Dicke gelingt das gleiche Experiment. Ist Ring relativ schwer (Ring aus Kupferdraht von 1,4 mm, Platin 0,4 m Dicke), so genügt auch hier eine geringe unreinigung der Wasserfläche, um denselben sofort zum ersinken zu bringen.

J. E.

18. Th. Gerlach. Ueber Glycerin, specifische Gewichte und Siedepunkte seiner wässerigen Lösungen, sowie über ein neues Vaporimeter zur Bestimmung der Spannkräfte der Glycerinlösungen (Sep. aus Nr. 9 d. Chem. Ind. 1884, 11 pp., 2 Tfln.).

Zu den Versuchen wurde sog. "doppelt destillirtes Glycerin" verwendet und auch dieses nochmals so lange destillirt, bis es den constanten Siedepunkt 290° (corrigirt) zeigte. Dieses Glycerin besass das spec. Gewicht 1,2653, Angaben. die mit denen früherer Beobachter übereinstimmen. Beim Mischen dieses reinen Glycerins mit Wasser findet eine Temperaturerhöhung statt, die am grössten (ca. 5°) bei Mischung von 58 Gewichtstheilen Glycerin mit 48 Gewichtstheilen Wasser ist. Zahlreiche Tabellen geben die spec. Gewichte von Glycerinlösungen nach Versuchen des Verf. und früheren Beobachtern an, nebst den beobachteten Verdichtungen der Lösungen und den Volumenänderungen, die das Glycerin und seine Lösungen durch die Wärme erleiden.

Ebenso sind die Siedetemperaturen der Lösungen ermittelt, wobei Rücksicht darauf genommen ist, dass die Concentration während der Dauer eines Versuches dieselbe blieb

Folgende Resultate sind mitgetheilt:

Procentgehalt der Lösungen:
10 20 30 40 50 60 70 80 90 95 100

Beobachtete Siedetemperatur (760 mm):
100,9 111,8 102,8 104 106 109 113,8 121 138 164 290 °C.

Diese Werthe lassen sich nahezu durch folgende empirisch aufgestellte Formel:

$$100 + \frac{u}{(u \cdot 0,005 \cdot 263 \cdot 16) + 19} = x$$

darstellen, wenn x die für u hinzugefügte Gewichtstheile Glycerin gesuchte Siedetemperatur ist.

Ebenso sind die Dampfspannungen der Glycerinlösungen untersucht und die Resultate tabellarisch und graphisch dargestellt. Die Untersuchung geschah mittelst eines neu construirten Vaporimeters. Die Dämpfe der Glycerinlösungen werden in einem kleinen Fläschen erzeugt, das auf folgende Weise gefüllt wird. Der Hals des Fläschchens trägt an einer Verengung eine Marke, welche gestattet, stets dieselbe 1enge Quecksilber (20 ccm) im Fläschchen selbst abzumessen nd letzteres dann durch Hinzufügen einer kleinen Quantität 0,5 ccm) der zu untersuchenden Flüssigkeit vollständig anufüllen. Sodann wird das Ende des luftdicht eingeschliffenen ürzeren Schenkels eines U-Rohres eingesetzt und die ganze orrichtung umgekehrt, sodass sich die Flüssigkeit über dem uecksilber abgeschlossen befindet. Das Fläschchen kann a ein Gefäss eingeführt werden, das zur Aufnahme eines Vasserbades oder Oelbades dient, je nachdem man zur Entrickelung der Dämpfe Temperaturen von 100° oder mehr erwenden will. Den schädlichen Einfluss, den der Luftgehalt ler Flüssigkeiten auf die Dampfspannungen hat, sucht der Verf. dadurch zu beseitigen, dass an der tiefsten Stelle des steigrohres eine kugelförmige Erweiterung eingeblasen wird, welche die Hälfte des durch den Dampf verdrängten Quecksilbers aufnehmen kann, wodurch ein möglichst grosser Dampfraum für nur wenig zu verdampfende Flüssigkeit im Vaporimetergefäss erzielt wird. So brachte der Luftgehalt von unausgekochtem Wasser (ca. zwei Volumprocente) unter diesen Umständen nur eine Vermehrung der Spannkraft um 0,5 mm Der Niveauunterschied der Quecksilberkuppen in beiden Schenkeln wird ermittelt.

L. Henry. Ueber die Löslichkeit in der Oxalsäurereihe
 R. 99, p. 1157—60. 1884).

100 Theile Wasser lösen:

Aus diesen Zahlen geht hervor, dass in der Oxalsäurereihe die Löslichkeit periodisch von den paaren zu den un-Paaren Gliedern wächst und dann wieder abnimmt, bei den Paaren für sich und den unpaaren für sich, nimmt sie aber Dit steigendem Moleculargewicht ab, je mehr sich deren Constitution von der des Wassers entfernt.

Es scheint dem Verf., als ob die Amide sich wie die Säuren verhielten.

Die Eigenschaft der Malonsäure, eine grosse Löslichkeit zu besitzen, wiederholt sich bei allen Derivaten, die durch Substitution in CH, resultiren. E. W.

20. H. de Vries. Ein Vorlesungsversuch über Diffusion (Maandblad voor Natuurwetensch. 11, p. 118—126. 1884).

Schon Graham zeigte, dass Chlornatrium in Gelatine und Wasser 1) gleich schnell diffundirt.

De Vries giesst in eine Glasröhre von 0,5 m Länge und 5 mm Weite eine Lösung, die 4 % Gelatine enthielt, bis auf etwa 5 cm vom oberen Ende; oder aber eine kalte Lösung von Kieselsäure, erzeugt durch Zusatz bis zu Coagulation von Salpetersäure, zu einer Lösung von kieselsaurem Kali, die Concentration war so gewählt, dass das Gemenge 4 % Kieselsäure enthielt. Nachdem die Substanzen gelatinirt waren, goss er darauf eine Lösung von Kaliumchromst oder Kupfersulfat, verschloss mit einem Stöpsel und kehrte das ganze um; ein Vergleichsversuch wurde mit einer Röhre mit Wasser angestellt, in der sich unten die Kaliumchromstlösung befand. Die Diffusion ging in allen drei Röhren gleich schnell vor sich. Nur wenn die Gelatine viel weniger Wasser enthielt, nahm die Geschwindigkeit ab.

Diese Röhren liessen sehr schön die Langsamkeit der Diffusion erkennen, und wenn man verschiedene Substanzen anwendet, die verschiedene Schnelligkeit derselben, so bei CrO<sub>3</sub> und K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>.

Stellt man zwei Röhren auf, von denen in der einen die Salzlösung oben, in der anderen sich unten befindet, so lässt sich an dem gleich schnellen Vordringen in beiden die Usabhängigkeit der Diffusion von der Schwerkraft erweisen.

Bringt man an die beiden Enden einer Gelatinesiuk zwei miteinander einen Niederschlag bildende Substanzes, so kann man deren Diffusionsschnelligkeit miteinander vergleichen, so bei BaCl<sub>2</sub> und MgSO<sub>4</sub> u. a.

<sup>1)</sup> Das Wasser muss ausgekocht sein, da sich sonst bei der Diffusion des Salzes Luftblasen ausscheiden, die in die Höhe steigen, der Absorptionscoëfficient für Gase von salzhaltigem Wasser ist ja kleiner als der von reinem.

Zum Schluss stellt der Verf. noch zusammen die Diffuszeiten (die von KHO gleich Eins gesetzt) der verschieen Salzgruppen und deren isotonischen Coëfficienten:

	DiffZeit	Isot. Coëff.
K- und NH <sub>4</sub> -Salze mit einbasischen Säuren	1,4	8
Na-Salze mit einbasischen Säuren	1,7	8
K- und NH <sub>4</sub> -Salze mit zweibasischen Säuren	2	3
Na-Salze mit zweibasischen Säuren	2,45	4
Salze v. zweiwerth. Metallen u. einbas. Säuren	2,45	4
", ", " " u. zweibas. Säuren	4	2
Organische Verbindungen	4	2

Die Glieder derselben Gruppe haben nicht nur gleiche fusionsschnelligkeit, sondern auch denselben isotonischen fficienten. Die Salze mit grösserer innerer Reibung haben h im allgemeinen kleinere Diffusionscoëfficienten, in der it ist ja die innere Reibung das eine für die Diffusion in ge kommende Moment.

E. W.

G. Brügelmann. Ueber die Krystallisation. Beobachtungen und Folgerungen. Dritte Mittheilung (Leipzig, Metzger u. Wittig, 1884; im Ausz. Chem. Centralbl. 15 (1884), p. 801 ff. u. 833 ff.; Chem. Ber. 17, p. 2359 ff.; zugleich als Entgegnung auf die Artikel der Herren Marignac, H. Kopp (Beibl. 8, p. 630) und O. Lehmann (Beibl 8, p. 24)).

Verf. sucht das von ihm früher (Beibl. 7, p. 155 u. 885) zestellte "neue Grundgesetz von der gemischten Krystallion": "Das gemischte Krystallisiren findet ausnahmslos und schliesslich statt nach Maassgabe gleichzeitiger Krystallion der Componenten", weiterhin zu stützen durch Unterlung chemisch homogener Mischungen, wie sie durch Zumenschmelzen verschiedener Verbindungen erhalten wer-

Es wurde Bedacht darauf genommen, nur solche Subzen zu combiniren, welche bei möglichster Verschiedenheit chemischer, physikalischer und krystallographischer Beung sich chemisch nicht beeinflussen. So wurden zusamgeschmolzen, und zwar je in verschiedenen Mischungstältnissen:

<sup>+</sup> PbCl<sub>3</sub>, KCl + BaCl<sub>3</sub>, KCl + K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, KCl + K<sub>4</sub>P<sub>4</sub>O<sub>7</sub>, KCl + K<sub>2</sub>CO<sub>5</sub>, + KNO<sub>5</sub>, KCl + KClO<sub>5</sub>, Anthracen und Salicin, Benzoësäure und Jodoform etc.

Die Schmelzen wurden untersucht: auf Lichtbrechung im Polarisationsmikroskop, auf spec. Gewicht und, allerdings nur schätzungsweise, auf ihren Schmelzpunkt. Dabei ergab sich: 1) "Mischkrystalle" haben ein fast ausnahmslos geringeres spec. Gewicht, als es den Componenten in demselben Michungsverhältniss der Rechnung nach entspricht. 2) Die physikalischen und krystallographischen Eigenschaften der Mischkrystalle stehen in keinem einfachen Verhältniss 21 deren Zusammensetzung. 3) Der Schmelzpunkt von Gemischen liegt unter demjenigen der schwerer schmelzbaren Componente. Das optische Verhalten der Schmelzen beweist dem Verf., dass die Fähigkeit einer Verbindung in den verschiedensten Formen aufzutreten viel grösser ist, als man bisher vermuthen konnte. Weil z. B. das reguläre KCl mit dem rhombischen PbCl., mit dem hexagonalen KNO, mit dem monosymmetrischen KClO3 polarisirende Schmelzen liefert (die Prüfung geschah in der Weise, dass "eine kleine Menge der Masse auf dem Objectträger "genügend" fein zerdrückt und alsdann mit dem Deckglase bedeckt bei Vergrösserungen von "etwa" 500-800 untersucht wurde), so, folgert Verf., "resultiren für KCl aus den erhaltenen Resultaten mit Sicherheit schon vier Formen in vier Systemen". Ueberhaupt findet Verf. auch durch die Ergebnisse dieser Untersuchungen sein neues Grundgesetz ausnahmslos bestätigt. An die Mittheilung der neu gewonnenen Resultate schliesst Verf. eine ausführliche Polemik gegen Kopp, Marignac und Lehmann, welche seinen früheren Beobachtungen und Folgerungen zum Theil scharf entgegengetreten waren.

W. S.

## C. Klein. Optische Studien am Leucit (Göttinger Nachr. 1884, p. 421-472).

Die Abhandlung enthält wesentlich mineralogisch Interessantes, eine eingehende Besprechung der krystallographisch-optischen Eigenschaften des Leucits, untersucht mit einem neuen Polarisationsmikroskop. Der Leucit wäre danach rhombisch, und hätte sich aus einem ursprünglich regulären Krystall gebildet.

E. W.

H. Hertz. Graphische Methode zur Bestimmung der adiabatischen Ausdehnung feuchter Luft (Meteorolog, Z.-S 1884, p. 421-431).

Den Haupttheil der Arbeit bildet die angehängte Tafel. eselbe soll es möglich machen, mit geringer Mühe die standsänderungen eines Kilogrammes Luft zu verfolgen. Iches, von beliebigem Zustande ausgehend und eine beliee Menge Wasserdampfes enthaltend, ohne Wärmezufuhr h ausdehnt. Der Tafel zu Grunde liegt ein rechtwinkliges ordinatensystem des Druckes und der Temperatur, sodass er Punkt der Tafelebene einem Zustande der Luft enticht. Ueber dieses Coordinatensystem sind nun zwei steme adiabatischer Linien gelegt, deren eines a der Ausnnung einer ungesättigten Luft, deren anderes  $\beta$  der Ausnung gesättigter wasserhaltiger Luft entspricht. Genau 10mmen entspricht jedes dieser Systeme nur einem Mischzsverhältniss von Luft und Wasserdampf; mit einer für teorologische Zwecke ausreichenden Genauigkeit können less die gezeichneten Systeme als für alle praktisch vornmenden Mischungsverhältnisse gültig angesehen werden. isserdem breitet sich über die Tafel ein System e von rven, welche alle diejenigen Zustände verbinden, bei denen 3 Kilogramm gerade gesättigt ist, wenn 1, 2, 3 ... g Wasser Kilogramm enthalten sind. Um nun die adiabatische isdehnung der Luft zu untersuchen, welche ng Wasser im logramm enthält, geht man von dem Anfangszustand auf einer nie des Systems  $\alpha$  bis zu der Linie  $\varepsilon = n$  und biegt hier f eine Linie des Systems & ab, die man bis zu Ende verlgt. Die Punkte, welche man so durchläuft, entsprechen n thatsächlich von dem Gemisch durchlaufenen Zuständen. ine kleine Complication tritt ein, wenn die Temperatur 0° reicht ist, da hier das als Flüssigkeit vorhandene Wasser friert und so das weitere Fallen der Temperatur für eine leile verzögert wird. Mittelst einer kleinen Hülfstafel wird less Complication graphisch erledigt. Auf einfache Weise un aus der Tafel auch die Dichte der Luft in den verhiedenen Zuständen abgelesen werden und ebenso die Höhe, welcher angenähert in der freien Atmosphäre diese Zuande eintreten.

Der Text gibt die exacten Formeln des Problems, welche indessen schon von Guldberg und Mohn in gleicher Vollständigkeit abgeleitet sind, er dient vorzugsweise der Erläuterung der Tafel.

24. N. Hesehus. Ueber ein Luftcalorimeter (J. d. russ. chemphys. Ges. 15, p. 10—15. 1883).

Der Verf. hebt die Vortheile hervor, welche man dadurch gewinnen kann, dass man Luft an die Stelle des Quecksilbers in einem dem von Favre und Silbermann construirten Calorimeter ähnlichen Apparat verwendet.

Die dabei anzuwendende Vergleichungsmethode stellt die Verhältnisse der gesuchten spec. Wärmen durch die Verschiebungen des Index am Instrumente dar, sodass Beobachtung und Berechnung sich leicht anstellen lassen.

25. Rivière. Ueber die abkühlende Kraft der Gase (Ann. & de l'écol. norm. supér. (3) 1, p. 281-328. 1884).

In der seiner Abhandlung vorangeschickten historischen Einleitung, welche die bislang über den gleichen Gegenstand veröffentlichten Arbeiten eingehend bespricht. betont der Verf. besonders die grosse Schwierigkeit, welche bei allen derartigen Versuchen sich geltend macht, und die darin liegt dass es kein sicheres Mittel gibt, Convectionsströmungen innerhalb des abkühlenden Gefässes zu vermeiden. Zweck, den Verf. bei seiner Arbeit verfolgt, ist nicht, die immerhin heikle Frage zu entscheiden, ob durch geeignete Vorsichtsanordnungen derartige Strömungen vermieden werden können, sondern er theilt vielmehr nur eine Methode mit, welche gestattet, nicht nur die abkühlende Kraft w bestimmen, sondern auch die Strahlung fester Körper bei hohen Temperaturen zu messen. Diese Methode ist nicht vollständig neu, sondern der von Jamin und Richard algewandten analog. Sie unterscheidet sich von der genannten nur durch die Art und Weise, wie die von dem glühenden Körper abgegebenen Wärmemengen bestimmt werden. Sie beruht auf folgenden Principien:

Die Temperatur eines von einem electrischen Strome

chflossenen Metalldrahtes nimmt bis zu dem Punkte zu. die von dem Strome in der Zeiteinheit erzeugte Wärmeige derjenigen gleich ist, welche der Draht durch Strahz und Leitung verliert. Bei diesem stationären Zustande, sehr schnell erreicht wird, ist die Temperatur um so er, je grösser die Intensität des Stromes ist. sendes Variiren der letzteren kann man daher den Metallht jede beliebige Temperatur annehmen lassen, die zwien der Temperatur der Umgebung und seinem Schmelzkt liegt. Es fragt sich daher: 1) wie misst man diese nperatur, und 2) wie bestimmt man die in der Zeiteinheit lorene Wärmemenge, d. h. also diejenige Wärmemenge, che durch den Strom entwickelt wird? Diese letztere kann h dem Joule'schen Gesetze aus der Intensität des Stromes dem Widerstand des Drahtes berechnet werden. Die Mede erfordert daher die Bestimmung dieser beiden Grössen. Es liesse sich nun auch die Temperatur des Drahtes

Es liesse sich nun auch die Temperatur des Drahtes dem Widerstand berechnen, wenn das Gesetz der Abgigkeit dieser beiden Grössen mit völliger Exactheit bent wäre. Da dies nicht der Fall, so hilft sich der Verf. urch, dass er mit Anwendung eines den Draht nicht klich erwärmenden Stromes seinen Widerstand bei verledenen, im allgemeinen sehr hohen Temperaturen im voraus Hülfe eines Luftthermometers bestimmt, denselben also chsam auf verschiedene hohe Temperaturen calibrirt. ndet er dann einen den Draht stark erhitzenden Strom und misst den Widerstand des Drahtes, so ist damit auch te Temperatur gegeben. Dabei überzeugt sich Verf. von t zu Zeit, dass der Widerstandscoëfficient ( $\alpha$ ) des Drahtes, er sich aus der Formel  $r = r_0 (1 + \alpha t)$  bestimmt, sich ch den häufigen Temperaturwechsel nicht geändert hat.

Das in Anwendung gebrachte Lufthermometer untereidet sich von den üblichen Apparaten im wesentlichen lurch, dass die Kugel ersetzt ist durch ein cylindrisches reellanrohr A, das in ein cylindrisches, leicht zu erhitzen-Rohr B eingeschoben ist, und dass der Moment, in welm bei der Messung das ursprüngliche Volumen vom Gase der eingenommen wird, durch ein electrisches Läutewerk rkirt wird.

Um das cylindrische Porcellangefäss ist der eingangs erwähnte Draht (Platin) herumgewickelt, den Verf. als den "thermometrischen" Draht bezeichnet, und dessen Widerstand bei verschiedenen Temperaturen der Röhre B unter Anwendung einer besonderen Correction in Bezug auf das herausragende Ende gemessen wird. Zur Vermeidung der häufigen Anwendung des Luftthermometers, die ihr missliches hat, bestimmt nun der Verf. die Temperatur anderer Platindrähte verschiedenen Durchmessers dadurch, dass er dieselben gleichzeitig mit dem thermometrischen Drahte T in die cylindrische Röhre B bringt. Eine Widerstandsbestimmung des Drahtes T gibt dann unmittelbar auch die Temperatur des zu untersuchenden Drahtes, während der Widerstand des letzteren natürlich durch eine besondere Messung ermittelt werden muss.

Mit Hülfe des thermometrischen Drahtes lassen sich also die Temperaturen beliebiger erhitzter oder glühender Drähte bestimmen, daher auch sein Name.

In Betreff der vom Verf. angewandten Methode zur Messung des Widerstandes und der Intensität muss auf das Original verwiesen werden.

Der Verf. stellt die gewonnenen Resultate graphisch dar, indem er entweder die abgegebene Wärmemenge die Function der Temperatur bei gleichem Druck oder des Druckes bei gleichen Temperaturen auffasst. Diese Wärmemenge trennt er in die von dem Gase fortgeführte (durch Leitung, resp. Convection) und die durch Strahlung verloren gegangene. Die letztere bestimmt er durch Herstellung eines möglichst leeren Raumes; die durch das Gas fortgeführte ergibt sich dann durch die Differenz. Auch der Einflus des Durchmessers des Drahtes wird in Betracht gezogen Die Versuche wurden mit verschiedenen Gasen unter verschiedenem Drucke angestellt, und es möge das merkwürdige Resultat hervorgehoben werden, dass die abkühlende Kraft der Gase bei niederem Drucke der der Luft sich nähert Dass dieser Umstand nicht auf ein Eindringen von Luft is das Gefäss B zurückzuführen ist, wird durch besondere Versuche constatirt. J. E.

 Ed. Jannettaz. Ueber die Anwendung der Methoden von Ingenhouz und de Senarmont auf die Messung der Wärmeleitungsfähigkeit (C. R. 99, p. 1019-22. 1884).

Der Verf. bedeckt zwei planparallele Platten verschieener isotroper Substanzen von der Dicke e mit einem leicht hmelzbaren Körper, durchbohrt die Platten und steckt einen eissen Stab hindurch.

Es gilt dann die Gleichung:

$$\frac{k \cdot e}{k' \cdot e'} = \frac{x^2}{x'^2} \cdot$$

und k' sind die inneren Leitungsfähigkeiten, x und x' die ladien der Kreislinien, bis zu denen der auf die Platten getrichene Körper nach gleichen Zeiten geschmolzen ist.

E. W.

 Haycraft. Schulmodell einer biconvexen Linse (Nat. 30, p. 543, 1884).

Das Modell besteht aus einem 2' hohen, vertical stehenden Brette, das den Querschnitt einer biconvexen Linse darstellt. An demselben sind drehbare, unter einem stumpfen Winkel geneigte Glasröhren angebracht. Gefärbte Fäden, welche durch letztere hindurchgehen, sollen den Gang der die Linse durchsetzenden Lichtstrahlen darstellen. J. E.

28. Th. Liebisch. Neuere Apparate für die Wollaston'sche Methode zur Bestimmung von Lichtbrechungsverhältnissen (Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 13—14. 1885).

Der Verf. beschreibt ein Totalreslectometer von Fuess, bei dem alle Vorrichtungen angebracht sind, damit der Bebachter selbst das Prisma justiren kann. E. W.

 O. Lohse. Beschreibung eines Spectrographen mit Flüssigkeitsprisma (Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 11—13. 1884).

Der Vers. verwendet in dem Spectrographen, der dazu lient, photographische Ausnahmen des Sonnenspectrums zu rhalten, ein Wernicke'sches Prisma mit Zimmtsäureäthylither.

E. W.

30. A. Crova. Photometrie von hellen Lichtquellen (C.R.99, p. 1067-69. 1884).

Eine Recapitulation von schon früher mitgetheilten Methoden in ihrer praktischen Anwendung. E. W.

31. Str W. Thomson. Die Wellentheorie des Lichtes (Nat. 31, p. 91—94 u. 115—118. 1884).

Der Verf. bemerkt, dass es Langley kürzlich gelungen sei, die Wellenlänge der ausgehenden Wärmestrahlen von einem Leslie'schen Würfel mit einem Steinsalzprisma zu <sup>1</sup>/<sub>1000</sub> cm zu bestimmen. Sie ist 17 mal so gross als die der Natriumlinie.

Den Lichtäther vergleicht der Verf. mit einem Medium, das hart wie Schusterpech und zähe wie Gelatine ist. Er meint, der Aether könne brechen, dadurch liessen sich eventuell die Lichtausbrüche aus Cometen etc. erklären. E. W.

32. E. L. Nichols. Eine spectrometrische Untersuchung über Pigmente (Sill, J. (3) 28, p. 342—348. 1884).

Der Verf. hat die Helligkeiten der Spectra von Pigmenten mit seinem Beibl. 3, p. 859 beschriebenen Photometer mit derjenigen des von weissen Pigmenten reflectirtem Lichtes verglichen und ist zu folgenden Resultaten gekommen.

Region	von Lie	ht gleic	ezogen a cher Wel sen Lich	lenlänge:	lutensität, bezogen auf die der G <b>agend bei</b> D im weissen Liebt				bel D	
	λ	Mennige	Chrom- saures Blei	Chrom- oxyd	Ultramarin	Mennige	Chroin- saures Blei	Chrom- oxyd	Ultramarin	weise nach Lamansky
Roth	680	0.815	0.744	0.042	_ :	1.158	1.056	0.060	_	1,421
Rothorange .									0.007	
Orange	595	0,452	0,587	0,061	0,004	0,515	0,670	0.068	0,005	1,114
(Helb					0,006					
Gelbgrün	537				0,009			0,232		
Grün	520	_			0,034			0,225		
Grünblau	491		0,001	0,184	0.110	-	0.001			
Cyanblau	470	. —	-	•	0,181			0,026		
Blau	458	_	i —	0,045	0,182	·	i —	0,013	0,055	0,305
Violettblau .	441	_	' —.	' <del>'</del>	0.210	_	_	· _	0,047	
Violett	433	_	· —	_	_		_	ı —	<i>'</i> _	0,108

Die Zahlen und entsprechenden Curven zeigen, dass ian das farbige Licht nicht als monochromatisches ansehen arf, dem Weiss beigemengt ist. E. W.

3. J. Parry. Die spectroskopische Untersuchung der beim Erhitzen von Eisen etc. unter Atmosphärendruck sich entwickelnden Dämpfe (Chem. News 50, p. 303—304. 1884).

Erhitzt man Metalle in Schmelztiegeln und lässt oberalb derselben Funken überschlagen, so sieht man die Mealllinien. Andere Stoffe braucht man auch nur in Röhren der auf Eisenblechen zu erwärmen. Der Aufsatz hat wesentch praktisches Interesse.

E. W.

4. E. Bertrand. Ueber ein neues Polarisationsprisma (C. R. 99, p. 538—540, 1884).

Der Verf. gewinnt ein Prisma mit grösserem Gesichtseld und billigerer Herstellung dadurch, dass er ein Flintlasparallelepiped mit dem Brechungsexponenten 1,658 durch inen im Winkel von 76° 43′ 8″ gegen die Endflächen geführten chnitt in zwei Theile theilt und zwischen diese durch einen Litt mit gleichem oder grösserem Brechungsexponenten eine assend orientirte Kalkspathplatte kittet. Dann geht der rdentlich gebrochene Strahl durch das ganze Prisma, während er ausserordentlich gebrochene total reflectirt wird. Dieses risma hat beinahe dieselbe Länge, wie das von Hartnack nd Prazmowski angegebene; dagegen neben grösserer Daueraftigkeit ein Gesichtsfeld von 44° 46′ 20″. Wenn ein Flintglasarallelepiped mit dem Exponenten 1,658 durch einen Schnitt nter dem Winkel 63°26'15" gegen die Endflächen zertheilt ird und die Stücke genau wie oben gegen eine Kalkspathlatte gekittet werden, so erhält man ein Polarisationsprisma, as kürzer als das Nicol'sche ist und ein Gesichtsfeld von 8º 41' 30" besitzt.

5. H. Dufet. Bemerkungen über die optischen Eigenschaften der isomorphen Mischungen (C. R. 99, p. 990-992. 1884).

Die neuen von Fock abweichenden Bestimmungen von h. Soret (Beibl. 9, p. 115) dienen dem Verf. dazu, Fock gegenüber den schon früher (Beibl. 5, p. 92) von ihm aufgestellten Satz nachzuweisen, dass die Brechungsexponenten eines Gemisches die mittleren der zusammentretenden Substanzen sind.

Ausser dem Thalliumalaun und seinen Gemischen hatte Fock seine Einwände gegen den obigen Satz noch durch Versuche an Magnesiumchromat und -sulfat zu stützen gesucht; diese sollen aber nach Dufet nicht homogene Krystalle liefern.

36. J. Trowbridge. Was ist Electricität? (Vortrag vor der Amer. Assoc. for the Advancement Sc. Philadelphia. 4. Sept. 1884).

Aus diesem Vortrag mag nur die Hypothese des Verlerwähnt werden. "Wenn die Attractionskraft von Massen oder Molecülen irgendwie verändert wird, so entsteht eine electrische Potentialdifferenz." (Bei gleichartigen Massen in welcher Richtung? G. W.)

37. L. Palmieri. Electrostatische Notizen oder neue Vosuche über die Voltasche Spannung und das electrische Petential (Rend. di Napoli 23, p. 118—124. 1884).

Der Verf. will den Begriff der Spannung in der Electricität beibehalten und den des Potentials den Mathematiken überlassen, zwei Begriffe, die übrigens nicht voneinander verschieden sind, und bestimmt die Vertheilung der Electricität zwischen einer electrisirten und einer unelectrisirten Kuge mittelst eines Electrometers, welche den bekannten Gesetzen entsprechen muss.

38. Th. Andrews. Ueber die relative electrochemische Stellung von Gusseisen, Stahl. Gussstahl u. s. f. in Seewest und anderen Lösungen (Edinb. Roy. Soc. Trans. 32 (1), p. 205–218. 1884).

Die electrochemische Stellung der betreffenden Metalle ändert sich mit der Flüssigkeit; namentlich in sauren Lösungen ist sie oft anders als in neutralen. Verschiedene Stahlsorten verhalten sich verschieden. In Betreff der Einzelheiten siehe die Originalabhandlung. G. W.

). G. Poloni. Eine Beziehung zwischen Elastioität und Leitungsfähigkeit (N. Cim. (3) 15, p. 279—282. 1884).

Die Reihenfolge der Leitungsfähigkeiten der Metalle ist abnehmender Stärke:

ie der Elasticitätsmoduln für die Torsion in gleicher Weise:

Beide Werthe nehmen in allen Metallen mit der Tempeatur ab, die ersteren nahe proportional mit derselben, die etzteren schneller. Schreibt man für die Leitungsfähigkeit and Elasticitätsmoduln:

$$K = k_0 (1 - \alpha t), \quad E = \epsilon_0 (1 - \epsilon t).$$

80 nehmen  $\alpha$  und  $\varepsilon$  in folgender Ordnung ab:

Pt, Au, Al, Cu, Ag, Fe; Pt, Fe, Au. Cu. Ag, Al, sodass hier keine Uebereinstimmung herrscht. G. W.

 James Hopps. Ueber die Aenderungen der electrischen Widerstände von Metalldrähten beim Aufwickeln und Abwickeln (Phil. Mag. (5) 18, p. 433-446, 1884).

Die Arbeit hat wesentlich praktisches Interesse. Bei Messungen mit der Wheatstone'schen Brücke nahm durch das Aufwickeln der Widerstand ab und beim Abwickeln zu bei Blei, Kupfer, Neusilber, Aluminium, Magnesium, auch bei den ersten Wickelungen bei weichem Eisen. Bei Zink vermehrt sich zuerst der Widerstand beim Aufwickeln und vermindert sich beim Abwickeln. Nach Abrechnung der Wirkung der Verlängerungen und Contractionen des Querschnittes ergibt sich ein Ueberschuss an Widerstandsänderung von (N ist Neusilber):

Fe Pb Cu Zn Al N Mg
2,3 1,27 1,18—1,42 1,23—2,16 0,77—2,206 0,054—0,171 1,549 %
81,64 2,91 57,58—60,7 23,6—42,4 41,15—72,01 11,89—21,6 %

des gesammten Widerstandes und von der gesammten Aenderung. G. W.

41. H. Götz und A. Kurz. Galvanischer Widerstand von Drähten bei verschiedener Anspannung. Erste Mittheilung (Rep. d. Phys. 20, p. 739-745. 1884).

Den Verf. war bei ihren Versuchen die Arbeit von Tomlinson noch nicht bekannt. Sie finden bei einem ungeglühten Stahldraht von 2,96 m Länge und nahe 1,23 mm Dicke, dass die Aenderung des Leitungswiderstandes bei der Dehnung das Siebenfache der Längs- und das Zehnfache der Querschnittsänderung ist.

G. W.

42. A. Bartoli. Beziehung zwischen electrischer Leitungfähigkeit und Zusammensetzung verschiedener Kohlenarten (N. Cim. (3) 15, p. 203—210. 1884).

Bei längerer Einwirkung von Rothgluth steigt die Leitungsfähigkeit aller verkohlten organischen Substanzen von Null an, und zugleich vermindert sich der Wasserstoffgehalt. Bei höherer Temperatur steigt die Leitungsfähigkeit immer mehr, und der Wasserstoffgehalt nimmt immer weiter ab, so steigt z. B. wenn der Wasserstoffgehalt von 4,2 bis 0,175% abnimmt, die spec. Leitungsfähigkeit von 0 bis 0,012.

Mischt man fein vertheilten Graphit innig mit 20%. Paraffin, so leitet die Masse ganz gut, auch durch das Innere; mit 30% Paraffin ist die Leitungsfähigkeit Null.

Je weniger fein die leitenden Graphittheilchen also vertheilt sind, desto besser leitet die Masse. Dasselbe nimmt der Verf. auch für die immer stärker verkohlten und mehr und mehr aus reinem Kohlenstoff bestehenden Kohlen av.

G. W.

43. A. Bartoli. Die electrische Leitungsfähigkeit der Inbindungen des Kohlenstoffs (Atti della R. Acc. dei Lincei Trusunti (3) 8, p. 334—337. 1884).

Die festen Substanzen, deren Isolationsfähigkeit geprüft werden sollte, wurden zwischen zwei Metallplatten von 1 cm Durchmesser gebracht, deren eine mit dem einen Pol der Säule, deren andere mit dem Galvanometer verbunden war. Von zwei anderen durch dieselbe Substanz getrennten Platten war die eine mit der anderen Klemme des Galvanometers verbunden, und die andere konnte mit

lem anderen Pol der Säule verbunden werden. Die Platten vurden so klein gewählt, um electrostatische Ladungen zu rermeiden. In die Flüssigkeiten wurden dünne verticale, I mm voneinander entfernte Platindrähte ohne Berührung les Bodens des Gefässes eingesenkt und ebenso wie oben lie Platten angeordnet. Als Säule dienten 400 Chromsäureelemente und 400 Elemente Kupfer-Zink in Lösung von Natronsalpeter; auch wurde ein kleiner Inductionsapparat mit 1—2 mm langen Funken verwendet. Ferner wurde bei Petroleum u. s. f. der Electricitätsverlust einer electrisirten, in sie eingesenkten Metallkugel mit der Zeit gemessen.

Nichtleiter sind alle festen Kohlenstoffverbindungen.

Wird in einer nichtleitenden Flüssigkeit ein im flüssigen Zustand leitender Körper gelöst, so leitet die Lösung (z. B. durch lange an der Lust stehen verharztes Terpentinöl).

Bleibt also eine nichtleitende Flüssigkeit auch nach Auflösung eines festen Körpers nichtleitend, so ist der feste Körper im flüssigen Zustand ein Nichtleiter (Anthracen).

Eine nichtleitende Flüssigkeit bleibt bei der Temperaturerhöhung nichtleitend, eine leitende vermehrt ihre Leitungsfähigkeit bei der Abkühlung. (Paraffin und Benzol bleiben Nichtleiter, Chlor- und Bromschwefel leiten bei gewöhnlicher Temperatur, beim Erwärmen aber nicht mehr und dann auch nicht nach dem Erkalten.

Weder bei sehr niedriger, noch bei der Siedetemperatur leiten die flüssigen Kohlenwasserstoffe, sowie ihre Substitutionsproducte bei Ersatz von H durch Cl, Br, J, Cy, die Chlorüre, Bromüre, Oxyde u. s. f. der Alkoholradicale, die gemischten Aether- u. s. f. Leiter sind Wasser, die Alkohole und Isoalkohole, Ketone, Aldehyde, Säuren, Anhydride, Chinone, Phenole, flüssiges Ammoniak, die Amine und ihre Substitutionsproducte bei Ersatz des Wasserstoffs im Radical durch Cl, Br u. s. f. (z. B. Chloral u. s. f.).

Im allgemeinen sinkt in homologen Reihen die Leitungsfähigkeit mit der Complicirtheit des electropositiven Radicals, resp. mit der Zähigkeit. G. W. 44. G. Vicentini. Ueber die electrische Leitungsfähigkeit sehr verdünnter Salslösungen (Atti del R. Ist. Ven. (6) 2, 28 pp. 1884. Sep.).

Der Widerstand wurde nach der Methode von F. Kohlrausch bestimmt, und zwar für NH<sub>4</sub>Cl, K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, KCl. Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, AgNO<sub>3</sub>, CuSO<sub>4</sub>, CuCl<sub>2</sub> und ZnSO<sub>4</sub> bis zu sehr starken Verdünnungen. Die Leitungsfähigkeit c<sub>l</sub> bei der Temperatur lässt sich nicht, wie Bouty (s. unten) angibt, durch eine einfache Formel:

$$c_t = c_0 (1 + ht)$$

angeben, wo h für die verschiedenen Salze nahe gleich ist, sondern durch die Formel:

$$c_1 = c_0 (1 + \alpha t + \beta t^2).$$

Ebenso ist die Leitungsfähigkeit  $c_{18}$  bei  $18^{\circ}$  bei verschiedenem Salzgehalt nicht gleich c=kp/e zu setzen, wo p der Salzgehalt in der Gewichtseinheit der Lösung, e das chemische Aequivalent ist; die moleculare Leitungsfähigkeit k ist vielmehr für die verschiedenen Salze verschieden und nimmt mit der Verdünnung erst schnell, dann langsam zu.

G. W.

45. E. Bouty. Ueber die electrische Leitungsfähigkeit werd verdünnter Salzlösungen (Ann. de Chim. et de Phys. (6) 3, p. 433—499; s. auch C. R. 98, p. 140—142 u. 362—365. 1884).

Die Versuche wurden nach der Methode von Fuchs unter Anwendung eines Lippmann'schen Electrometers ausgeführt. Sechs Gläser 1 bis 6 sind durch Heber verbunden 1 und 2, 3 und 4, 5 und 6 durch grosse und kurze, 2 und 3, 4 und 5 durch je 1 m lange capillare Heber. Die Gläser 1 und 6 enthalten amalgamirte Zinkelectroden. Alle Gläser und kurzen Heber sind mit der gleichen Zinkvitriollösung gefüllt, mit Ausnahme der Heber (2, 3) und (4, 5), welche ebenso wie die ihre Enden enthaltenden Thoncylinder mit zwei Lösungen A und B gefüllt sind. Alles ist sorgfältig durch Ebonitplatten isolirt. Durch die Electroden in 1 und 2 wird ein Strom geleitet. Neben den Thoncylindern sind in die Gläser 2 und 3 oder auch in die Gläser 4 und 5 besondere secundäre Electroden eingesetzt, in deren Schliessungs-

eis ein Lippmann'sches Electrometer und eine veränderhe electromotorische Kraft eingefügt werden.

Die secundären Electroden sind aus einer mit der Zinktriollösung gefüllten, dreifach tubulirten Woulf'schen asche gebildet, in welche in den einen Tubulus wiederum nalgamirte Zinkplatte eingesetzt ist. In den zweiten ist n nach unten gebogenes Gasentwickelungsrohr eingefügt, elches auch mit der Zinkvitriollösung gefüllt ist; in den ritten ein verticaler beweglicher Glasstab, um die genaue rfüllung des Glasrohres mit der Lösung zu ermöglichen. Die Grösse der Zinkfläche verhindert jede Polarisation.

Zur Herstellung der veränderlichen electromotorischen raft wird eine Säule von zwei Daniell'schen Elementen urch einen besonderen Rheostaten in sich geschlossen. Er esteht aus zwei Kästen von je 10000 Ohm Widerstand, ad zwar so angeordnet, dass der gesammte Widerstand ur 10000 Ohm ist. Von den Enden eines Kastens wird e Leitung zu der Electrometerschliessung vermittelt. Durch instellung des Rheostaten wird der Strom in derselben auf ull gebracht.

Indem nacheinander der secundäre Kreis an die Enden is Hebers (2, 3) und des Hebers (4, 5) gebracht wird, innen die Potentialdifferenzen, d. h. die Widerstände der lüssigkeiten in ihnen miteinander verglichen werden.

Da der Widerstand des Hauptkreises meist grösser als 10000 Ohms ist, ist die Erwärmung durch den Strom von Daniell ganz unmerklich.

Aus diesen Versuchen ergibt sich, dass bei allen neualen Salzen bei sehr starken Verdünnungen bis auf  $^{1}/_{4000}$ , unn c die Leitungsfähigkeit, p das in der Gewichtseinheit r Lösung enthaltene Salz, e das Moleculargewicht ist, = kp/e ist, und k für alle Salze den gleichen Werth hat, so wenn p = e, auch k, das moleculare Leitungsverögen für alle neutralen Salze das Gleiche ist.

Um eine Vorstellung zu geben, wie weit die Beobachigen mit dem Gesetz übereinstimmen, stellen wir nur ige bei  $^{1}/_{4000}$  Concentration beobachtete Widerstände r; dem Verhältniss  $\varrho$  der Aequivalentgewichte zusammen:

	KCl1)	NH <sub>4</sub> ONO <sub>5</sub>	KOSO <sub>3</sub>	AgOSO,	PbONO <sub>5</sub>	AgONO,
r	1000	1133	1182	1981	2212	2149
Q	1000	1074	1169	2094	2221	2281
	CaCl	KFl :	MnCl+4aq	MgCl+6aq	BaCl+	2 aq
r	0,880	0,942	1,567	1,402	1,559	}
Q	0,745	0,778	1,329	1,362	1,638	i
1	MgONO, +	⊦6aq N	aOCO, + 10	o aq CuO	$NO_5 + 6 a$	ıq
r	1,998		2,324		2,251	
Q	1,718	<b>,</b>	1,919		1,988	
	ZnONO <sub>5</sub> +	6aq CdO	NO <sub>5</sub> + 4 a q	$BaOS_2O_5 + $	aq (UO	02ON2O5+54
r	2,845 (1/2		59 (1/200n)	2,477 (1/200	)	3,636
Q	2,000	2,0	81	2,483		3,262

Die Abweichungen sind also nicht unbeträchtlich

Die Hydrate der Säuren und Basen, die sauren Salze und mehrbasischen Säuren verhalten sich anders.

Bei den schwefelsauren Salzen zeigen sich Abweichungen. So ist z. B.

Die Ueberführungszahlen der Jonen dieser Salze nach Hittorf sind für die wasserfreien Salze nahe gleich 0,5 und ändern sich wenig mit der Verdünnung; bei den wasserhaltigen nehmen sie damit bedeutend ab, nähern sich aber auch dem Werth 0,5; die entsprechenden Electrolysen derselben sind anomal, ganz wie die Widerstände die oben erwähnten Abweichungen zeigen.

Bei einigen Salzen, z. B. Natronsalpeter, steigen die Ueberführungszahlen mit den Verdünnungen und entfernen sich von dem Werthe 0,5; entsprechend ist der specifische Widerstand, welcher sich kaum mit der Concentration ändert, grösser als der theoretische Werth. So ist z. B. bei der Verdünnung <sup>1</sup>/<sub>4000</sub>:

CaJ Ba0Cl0, NaCl CaOSO, NaONO NaOClO, BaONO, LiCl 1,900 0,824 1,079 1,348 1,435 2,559 2,486 2,567\* 0,570 0,785 0,913 1.141 1,429 1,758 2,161 1,978

<sup>1)</sup> Die Formeln nach dem Original.

$LiOSO_3 + aq$	CaONO <sub>5</sub> + 4 aq	SrCl + 6 aq	NaJ + 2aq	
r 1,165	2,075*	2,084*	2,887	
a 0.859	1.584	1.789	2,255	

Die mit einem Asterisk versehenen Werthe sind bei der erdünnung  $^{1}/_{1000}$  beobachtet.

Nach diesen Resultaten müssten die einzelnen Ionen eiche Leitungsfähigkeit besitzen, während F. Kohlrausch nen verschiedene zuertheilt. Die Abweichungen können ich Bouty in einer nicht vollständigen Beseitigung der olarisation bei der Methode von F. Kohlrausch (cf. p. 434 Abh.) und darin liegen, dass letzterer nicht hinlänglich osse Verdünnungen angewendet hat. Auch lässt sich ingen, dass das anomale Verhalten einzelner Salze nicht urch die Natur ihrer Ionen bedingt ist, welche sich in aneren Salzen normal verhalten können.

Auch für die zusammengesetzten Salze, PtCl<sub>2</sub> + 5 aq, u<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 3 SO<sub>8</sub>, welche sich für die Electrolyse als alze mit je einem Aequivalent an electronegativem Radical erhalten, gilt die Beziehung von Bouty.

Die Doppelsalze und sauren Salze, ebenso chlorochromures Kali, Zinnchlorür und Zinnchlorid, Eisenchlorid sind eist zersetzt, sodass sie dem Gesetz nur annähernd folgen.

Saures chromsaures Kali, Ferrocyankalium, Rhodanalium, Magnesiumplatincyanür sind entsprechend ihren Elecolysen normal; äthylsulfonsaures Kali, Cyansilberkalium, atriumplatinchlorid anomal. Auch hierbei geht die Abeichung der Ueberführungszahlen von 0,5 parallel mit den bweichungen der Widerstände von der Gleichheit.

Die verschiedenen neutralen (dreibasischen) Phosphate Phalten sich, wenn man sie als bestehend aus einem Aequident Metall und einem Aequivalent des damit verbundenen egativen Radicals ansieht, normal. Die sauren Phosphate igen zu grosse Widerstände; nach Bouty vielleicht infolge Trennung des mit dem sauren Radical verbundenen assers an der Anode.

Die doppeltkohlensauren Salze sind theilweise oder ganz reetzt; die Quecksilbersalze, das Chlorid, Bromid, Jodid ad Nichtleiter, dagegen leitet Quecksilberchlorid-Chloramonium normal. Brechweinstein ist normal, Roseocobalt-

chlorür verhält sich normal, wenn man darin ein Aequivalent Chlor annimmt.

Die Widerstände des essigsauren Natrons, des chlorwasserstoffsauren Morphiums und Strychnins sind grösser, als der Berechnung entspricht.

Normal sind ferner chlorwasserstoffsaures Methylamin, neutrales bernsteinsaures Ammon, ameisensaures Kali, neutrales oxalsaures und doppeltweinsaures Kali, anomal, mit grösserer Leitungsfähigkeit als die berechnete, ameisensaures Ammon, essigsaures Zink und Kupfer, neutrales citronensaures Natron und Ammon, benzoësaures und salicylsaures Ammon.

Aethylalkohol, Glycerin, Erythrit, Phenol, Aethylaldehyd, Aceton, Aether, Dichlorhydrin, Glycose, Zucker, Acetamid, Harnstoff, Albumin leiten schlecht.

Von den Säuren und Basen leiten die Lösungen der jenigen nicht, welche sich mit Wasser nicht verbinden, die mit Wasser verbundenen verhalten sich wie die Salze.

So ändert glasige arsenige Säure (1/1000) die Leitungsfähigkeit des destillirten Wassers nicht; schweflichte Säure liefert mit Wasser instabile. Verbindungen; die Leitungsfähigkeit ihre bei 20° hergestellten concentrirten schwefelsäurefreien Lösung leitet normal. Die Abnahme der Leitungsfähigkeit mit der Temperatur ist fünfmal kleiner als für Normalsalze, indem die Vergrösserung des Widerstandes infolge der Temperaturerniedrigung durch die Bildung von mehr leitendem Hydrat durch die Temperaturerniedrigung zum Theil compensirt wird.

Bei Schwefelsäure erhält man bei zunehmender Verdünnung ein Maximum.

So vermehrt sich bei jeder Verdünnung auf das doppelte der Widerstand im Verhältniss von 1:2 wie folgt:

Concentration:  $^{1}_{30}$   $^{1}_{30}$   $^{1}_{30}$   $^{1}_{120}$   $^{1}_{240}$   $^{1}_{480}$   $^{1}_{980}$   $^{1}_{1990$ 

Aehnlich verhält sich Chlorwasserstoffsäure, welche etwa

e Verbindung HCl + 2HO wäre; Salpetersäure, welche  $O_8 + 3HO$  wäre.

Borsäure leitet äusserst schlecht.

Essigsäure, Benzoësäure, Salicylsäure, Bernsteinsäure, epfelsäure, Weinsäure, Citronensäure leiten bei grosser oncentration schlecht; ihre Leitungsfähigkeit ändert sich it der Verdünnung enorm, vielleicht auch durch partielle erbindung mit Wasser.

Bei folgenden Basen ist das Verhältniss  $r/\varrho$ :

Lithion Kalk Natron Kali Baryt Thalliumoxydul 0,641 0,702 0,650 0,591 0,598 1,000

Die Werthe sind also verschieden; dass bei der Electroze zu betrachtende Hydrat ist nur bei Thallium TlO + HO, ei den anderen wohl wasserhaltiger.

Bei anderen Versuchen von Bouty¹) wurde die Aenerung der Leitungsfähigkeit der sehr verdünnten Salzisungen zwischen 2° und 44° untersucht. Die Versuche urden wie die oben beschriebenen ausgeführt, nur waren ie Capillarröhren durch U-förmige Capillarröhren mit ereiterten Enden ersetzt. In die Erweiterungen setzten sich eitere Heber an, welche andererseits in Thoncylinder endern, die mit der gleichen Lösung, wie das Capillarrohr umben waren. Die Thoncylinder standen in weiteren Gläsern, ad in erstere wurden die Ableitungen zum Electrometer ngesetzt.

Danach ändert sich die Leitungsfähigkeit nach dem leichen Verhältniss proportional der Temperaturerhöhung nd wird durch die Formel (bei der Concentration <sup>1</sup>/<sub>200</sub> is <sup>1</sup>/<sub>4000</sub>):

$$c_t = c \cdot (1 + \alpha t)$$

argestellt, wo  $\alpha$  für die untersuchten Salze (KCl, NH<sub>4</sub>Cl, lSO<sub>4</sub>, KCrO<sub>2</sub>, KNO<sub>3</sub>, PbNO<sub>5</sub>, AgNO<sub>5</sub>, CuSO<sub>4</sub> + 5 aq) und on 0,0332 bis 0,0338 schwankt.

Hiernach würde die electrische Leitungsfähigkeit einer alzlösung und die innere Reibung des Wassers sich in mz gleichem Verhältniss mit der Temperatur ändern, da ich Poiseuille die Quantität des bei derselben Temperatur

<sup>1)</sup> ibid. p. 362. Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

durch eine Capillarröhre fliessenden Wassers durch die Formel:  $W_t = W_0 (1 + 0,003\,679\,3\,t + 0,000\,209\,936\,t^2)$  ausgedrückt wird. Nimmt man an, dass die electrolytischen Molecüle beim Wandern eine kleine Menge Wasser mit sich führen, so würde dabei wesentlich die Reibung des Wassers in Betracht kommen und sich so das Gesetz begründen. Nach dem Gesetz von Bouty müsste in sehr verdünnten Lösungen die Zahl der durch ein Salzmolecül mitgeführten Wassermolecüle für die verschiedenen neutralen Salze unveränderlich sein.

Bei einzelnen anomalen Salzen ist die Aenderung der Leitungsfähigkeit bei Verdünnungen von  $^1/_{200}$  nahe die gleiche, so z. B. ist  $\alpha$  bei NaCl. 0,0346, NaONO<sub>5</sub> und NaI gleich 0,0345. Bei höheren Temperaturen ist ein quadratisches Glied beizufügen, wonach zwischen 0 und 50° im Mittel  $\alpha = 0,036~955$  wird. Die Anomalie vermindert sich aber mit der Temperatur. Bei den Säuren ist  $\alpha$  (Concentration  $^1/_{200}$  bis  $^1/_{1000}$ ):

	HCl	NO, HO	ClOs	HO	CrO <sub>3</sub>	Oxalsäure	Pikrinsäure
$0 - 20^{\circ}$	0,0240	0,0231	0,02	224	0,0214	0,0224	-
0-500	0,0229	0,0232	0,02	808	0,0208	0,0211	0,0202
		Benzoës	äure	Cit	ronensäur	e Wei	nsäure
0 -	0-200 0,0306 0,0309 0,0297	0297					
0 -	- 500	0.023	77		0.0300	0.0	3890

Mit wachsender Temperatur nimmt also  $\alpha$ , ausser bei der Salpetersäure, etwas ab. Bei den Basen ist  $\alpha$ :

	Kali	Natron	Baryt	Kalk
0-200	0,0274	0,0290	0,0302	0,0304
$0 - 50^{\circ}$	0,0274	0,0285	0,0290	0,0271
				G. W.

 G. Gore. Einige Beziehungen der Wärme zur voltaischen und thermoelectrischen Wirkung von Metallen in Electrolyten (Proc. Roy. Soc. 37, p. 251—290, 1884).

Der Verf. hat eine sehr grosse Anzahl von Thermoelementen auf ihre electromotorische Kraft untersucht, welche aus U-förmigen, mit Lösung gefüllten Röhren bestanden in deren Schenkel, deren einer erwärmt war, die Metalle einauchten. Die Wiedergabe der einzelnen Resultate ist hier nmöglich; die Hauptresultate sind bereits Beibl. 8, p. 596 nitgetheilt. G. W.

7. F. Leroux. Experimenteller Nachweis der Umkehrung der electromotorischen Contactkraft des Elementes Eisen-Kupfer bei höherer Temperatur (C. R. 99, p. 842—844. 1884).

Eine hufeisenförmige viereckige Eisenstange von 0,25 m änge und 0,015 bis 0,018 m Kante war an den Enden mit ,9 mm dicken Kupferdrähten verschraubt und in eine durch ras heizbare Muffel eingeschlossen.

Beim Durchleiten des Stromes erhitzt sich sichtlich bei twa 1000° die Contactstelle, durch welche derselbe vom Kupfer zum Eisen geht, während sie sich bei gewöhnlicher lemperatur abkühlt. G. W.

8. Peupert. Rebicek's Thermosäulen (Z.-S. f. Electrotechn. 2, p. 175. 1884).

Der Querschnitt des electropositiven Metalles ist bei den eueren Noë-Rebićek'schen Thermosäulen quadratisch, um en Widerstand ohne Vergrösserung des Raumes zu vernindern; das negative Metall ist in Streifen verwendet, woei die Contactstellen der Metalle vergrössert sind. G. W.

9. H. Kayser. Messungen an den Noë-Rebicek'schen Thermosäulen (Verh. d. phys. Ges. zu Berlin, 9. Jan. 1885. p. 1).

Bei zwei Sternsäulen von 20 bis 25 Elementen steigt ie electromotorische Kraft anfangs proportional dem Gasonsum und erreicht 2 Volt. Sie ist recht constant. Der Widerstand nimmt mit dem Gasconsum bis zu 1 Ohm u, dann bis <sup>3</sup>/<sub>4</sub> Ohm ab und ist ziemlich variabel. Bei inem äusseren Widerstand bis zu 5 Q.-E. ist der Strom er Thermosäule billiger, als der der Bunsen'schen Elenente. G. W.

50. Przibram, Scholz und Wenzel. ('onstantes geltenisches Element (Ztschr. f. Instrumentenkunde. 5, p. 109 1885).

Ein Bunsen'sches oder Grove'sches Element, mit Lösung von Kochsalz oder alkalischer Lösung am Zinkdessen Flüssigkeiten durch zwei Thoncylinder getrennt sind, zwischen welche bis zur halben Höhe Schwefelsäure gegossen wird. Der Thoncylinder zwischen der Kohle und der Schwefelsäure ist etwas niedriger, als der andere, damit die sich verdünnende Säure nicht zur Salpetersäure überfliesse.

G. W.

51. E. Reynier. Normalkette für die Messung electromotorischer Kräfte (J. de Phys. (2) 3, p. 448-449, 1884).

Eine Kette Kupfer-Zinkamalgam-Kochsalz (200 Theile in 1000 Theilen Wasser), deren Kupferplatte die Form eines gefalteten Cylinders hat, dessen Oberfläche etwa 300 mal grösser ist, als die der Zinkplatte. Die electromotorische Kraft ist 0,82 Volt zwischen 5 und 40°. Mit gewöhnlichem Zink und Zinksulfat ist die electromotorische Kraft 1 Volt. G. W.

52. S. Carhart. Beziehung zwischen der electromotorischen Kraft einer Daniell'schen Kette und der Concentration der Zinksulfatlösung (Sill. J. (3) 28, p. 374—377. 1884).

Die Versuche wurden nach der Compensationsmethode von Poggendorff angestellt; die Stärke des Stromes im Kreise der compensirenden Kette durch ein Silbervoltameter gemessen. Die Daniell'sche Kette war aus einem U-Rohr mit enger Biegung hergestellt, dessen Schenkel resp. mit concentrirter Kupfervitriollösung und Zinkvitriollösung gefüllt waren. Die Lösungen waren direct übereinander gegossen, während auf der schwereren eine kleine Papierscheibe schwamm.

Bei dem Procentgehalt p an ZnSO<sub>4</sub> und der Temperatur 16,3 bis 20° ist die electromotorische Kraft  $\epsilon$  in Volts (bezogen auf das legale Ohm = 1.06 Q.-E.):

 vie electromotorische Kraft der Kette von Latimer ist in diesem Maass 1,434, wie Lord Rayleigh gen. Nach diesen Resultaten steigt die electromotorische erst schnell, dann langsamer bis zu einem Gehalt von 10/0 an und sinkt darauf erst etwas schneller, dann sehr mab.

1. Bartoli und G. Papasoyli. Electrolyse durch Ent-'ungen der Leydener Batterie mit Kohlenelectroden (l'Orosi Sept. 1884. 7 pp. Sep.).

urch derartige wiederholte (6 Millionen) Entladungen n die Kohlenelectroden nicht desaggregirt, nur an der werden sie ein wenig corrodirt. Beim Pulvern gaben sie Reaction von Mellogen, obgleich die Ströme mehrere centimeter Knallgas hätten entwickeln können. G. W.

L. Epstein. Accumulatoren (Centralbl. f. Electrotechn. 6, 196-797, 1884).

vie 1 bis 1,5 cm starken Bleiplatten sind gitterförmig ahlreichen Löchern versehen, in welche ein Brei von lzen eingepresst wird. Je zwei Platten werden einanmit Hartgummi ausgekleideten Zellen gegenübergestellt eladen.

G. W.

E. Reynter. Chemische Theorie der Accumulatoren de Phys. (2) 3, p. 449-451. 1884).

er chemische Process soll sein:

Negative Electrode Flüssigkeit Positive Electrode Anfangs Pb +  $2H_1SO_4$  +  $PbO_2$  am Ende PbSO<sub>4</sub> +  $H_1O$  +  $PbSO_4$ 

ei einem Accumulator mit einer Kupfer- oder Zinksoll der Process sein:

Negative Electrode
Anfangs Zn(Cu) + 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + PbO<sub>2</sub>
am Ende Zn(Cu)SO<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>O + PbSO<sub>4</sub>

ei der Ladung wäre der Process umgekehrt. G. W.

56. A. Righi. Ueber eine neue Erklärung des Phänomens von Hall (Atti della R. Acc. dei Lincei (3) Trans. 8, p. 331—334. 1884).

Der Verf. wendet sich in Bezug auf das Verhalten des nicht ganz reinen Wismuths gegen die Theorie von Shelford Bidwell, in welchem das Hall'sche Phänomen in gleichem Sinne, wie im Kupfer vor sich geht, während es sich in Betreff der Leitungsfähigkeit gerade entgegengesetzt verhält, indem bei höheren Temperaturen sein Widerstand mit der Temperatur sinkt. Danach sollte der thermoelectrische Strom desselben dem im Kupfer entgegengesetzt sein.

Ein Wismuthstab von 1 qmm Querschnitt und 63 mm Länge ist zwischen zwei Klemmschrauben horizontal aus-In der Mitte ist derselbe durch zwei horizontale und auf der Längsrichtung des Stabes senkrechte Messingplatten stark gepresst, deren Enden mit horizontalen, dann über ein Rad nach unten geführten und mit Gewichten belasteten Fäden verbunden sind. Dadurch kann die eine Hälfte des Wismuthstabes gedehnt, die andere zusammengepresst werden. Beim Erwärmen der Mitte des zuerst nicht veränderten Stabes geht ein Strom durch den Wismuthstab, je nach der Structur in der einen oder anderen Richtung. Bei der Wirkung des pressenden und dehnenden Gewichts nimmt die Ablenkung ab, mag nur die eine Hälfte des Stabes gedehnt oder die andere gepresst sein (wenn das eine Ende des Stabes nicht in einer Schraubenklemme befestigt ist), oder beides zugleich stattfinden. Im Kupfer hat der Strom bei gleichem Verfahren dieselbe Richtung; also wird die oben aufgestellte Vermuthung nicht bestätigt.

Bei einem directen Versuch gegen die Theorie von Shelford Bidwell wurde eine etwa 1 mm dicke, 35 mm lange, und 13 mm breite Wismuthplatte in Kreuzform geschnitten und vier Electroden angelöthet. Die Seiten, wo die Electroden der Säule befestigt sind, sind zwischen je zwei Glastreifen eingekittet, welche an einem dritten Streifen fest verbunden sind. In der Mitte der Länge ist um die Wismuthplatte ein durch eingeklebte Glasplatten von ihr iso-

irtes Messingband geknüpft. Geht nach gehörigem Zuseilen les Kreuzes kein Stromesantheil durch die mit dem Galvatometer verbundenen transversalen Arme, und erhält man eim Einbringen zwischen die Magnetpole die Hall'sche Ercheinung, so erhielt man beim Belasten des Messingbandes lurch ein angehängtes Gewicht keine Ablenkung, obgleich ler mechanische Zug jedenfalls stärker war als der electronagnetische.

 M. Deprez. Ueber ein Galvanometer, dessen Anzeigen der Intensität proportional sind (Lum. Electr. 14, p. 401—403 1884).

Der Apparat ist ganz ähnlich dem Beibl. 6, p. 595 (Wied. Electr. 3, § 340) beschriebenen, nur liegt der Huseisenmagnet torizontal, zwischen dessen zu einem verticalen Hohlcylinder tusgedrehten Halbanker der mit einem Zeiger versehene verticale Multiplicatorrahmen schwebt, in dessen Innern sich eine hohle Eisenröhre befindet. Die Ablenkungen sollen telbst bis zu 120° der Stromintensität proportional sein.

G. W.

18. E. Ducretet. Galvanometer mit astatischen Nadeln (C. R. 99, p. 605. 1884).

Ein System von zwei in entgegengesetzter Richtung mit inander verbundenen, parallelen und in derselben Horizonalebene befindlichen Nadeln mit einem auf eine horizontale Theilung weisenden Zeiger schwebt über dem darunter horiontal liegenden, die Form eines in der Richtung der Nadeln erlängerten 0 besitzenden Drahtgewindes, welches um eine n eine Metallplatte eingegrabene Rinne gewunden ist. Auch ann man noch über den Nadeln ein solches Gewinde anringen.

G. W.

9. Hummel. Ueber Strom- und Spannungsmesser (Centralbl. f. Electrotechn. 6, p. 777-780. 1884).

Die technischen Zwecken dienenden Apparate beruhen arauf, dass eine um einen excentrischen Punkt drehbare,

mit einem Zeiger versehene Spirale von einer zweiten festen abgestossen wird; oder eine excentrisch in einer Spirale befindliche Eisenblechscheibe, welche an einem Zeiger befestigt ist und gegen die nächstliegenden Theile der Spirale hingezogen wird. Ein Uebergewicht bedingt die Einstellung in die Ruhelage ohne Stromeswirkung.

G. W.

 Riccò. Experimentelle Untersuchung mit meinem neuen Electromagnet (Z.-S. f. Instrumentenk. 4, p. 405—410. 1884).

Der Electromagnet ist bereits Beibl. 8, p. 318 beschrieben. Bei gleichem Kern ist die Tragkraft eines mit einem Eisenband umgebenen Kernes ceteris paribus im Verhältniss von 1250:177 grösser als der eines gewöhnlichen, mit einer gleichen Anzahl Windungen von Kupferdraht umgebenen.

Aehnliches gilt von Hufeisenmagneten nach der alten und der neuen Construction. G. W.

61. E. Fossati. Ucher das Verhältniss einiger permanenter Magnete bei Gegenwart ihrer Anker (N. Cim. (3) 15, p. 158–168 u. 232—266. 1884).

Die Versuche wurden an vertical mit der Biegung nach oben aufgestellten Huseisenmagneten angestellt, deren Schenkel nahe an der Krümmung mit Spiralen umgeben waren, welche man mit einem Galvanometer verband. Die Magnete wurden schnell nach oben gezogen und der totale Inductionsstrom bestimmt. Dieselben Versuche wurden ausgesührt während die Spiralen nahe den Polen lagen, und endlich als ein Anker von denselben abgerissen wurde. Dabei zeigten sich nach dem Magnetisiren mittelst eines magnetischen Magazins sogleich und nach drei Tagen keine Unterschiede. Auch wenn der Anker bis etwa drei Viertel der Tragkraft drei bis vier Tage vor dem Abreissen allmählich (durch in ein angehängtes Gefäss einsliessendes Wasser) während mehrerer Tage bis zum Abreissen belastet wurde, änderte sich nichts

Bei längerem Belasten mit dem Anker nimmt meist der beim Abreissen desselben erhaltene Strom etwas zu, während die permanente Magnetisirung sich nicht ändert. Es wächst also der verschwindende Magnetismus. Dies zeigt sich namentlich an kurzen Magneten, bei welchen durch Anlegen des Ankers die Richtung der Theilchen besonders verstärkt wird.

G. W.

62. R. H. M. Bosanquet. Ueber magnetischen Verfall, mit einer Correction des Werthes von H für Oxford (Phil. Mag. (5) 19, p. 57-59. 1884).

Der Verf. bestimmt die Abnahme des Magnetismus eines permanenten Magnets mit der Zeit (in sieben Monaten um etwa <sup>1</sup>/<sub>30</sub>). Die Horizontalcomponente des Erdmagnetismus ist in Oxford Anfang März 1884 0,18056; zwischen März und September 0,18038. G. W.

63. R. H. M. Bosunquet. Permanente Magnete (Phil. Mag. (5) 18, p. 142-153. 1884).

Der Verf. untersucht Magnete, welche aus dünnen Scheiben oder aus kurzen Stäben, zusammengesetzt sind. Ist m die Zahl der einzelnen Stäbe bei verschiedenen Combinationen, n die Zahl derselben in einer bestimmten, N=mn, x die Länge der einzelnen Stäbe, l die der ganzen, M das totale Moment von m Stäben von je n Stücken, M/m das Moment eines Stabes von n Stücken, B=nB', wo B' eine Constante ist, die magnetische Induction (Zahl der Magnetkraftlinien) durch den Aequatorabschnitt eines Stabes von n Stücken, R sein Radius,  $S=R^2\pi$ , F die Focaldistanz (etwa Poldistanz), f=F/x dieselbe für die Längeneinheit, so ist:

$$F = fx = \frac{4\pi}{B'S} \left( \frac{M_0}{N} + \frac{M_1}{l} x \right),$$

wo  $M_0$  und  $M_1$  Constante sind. Ist x = 0, also der Magnet eine unendlich dünne Scheibe, so wird:

$$F_0 = \frac{4\pi M_0}{NBS} .$$

Die Versuche wurden mittelst Einhängen der Magnete in eine einfache oder Bifilardrehwage angestellt.

Es folgt daraus, dass die Focaldistanz einer dünnen

kreisförmigen Platte grösser ist als ihre Dicke, bei grosser Dünne soll sie sich etwa drei Viertel des Radius nähern.

Auch wurde die Kraft zum temporären Entmagnetisiren eines Magnets bestimmt. Das Moment (3500) desselben wird durch die Wirkung einer Spirale neutralisirt, welche dem Moment einer dünnen Scheibe (129) nahezu entspricht.

Der Verf. stellt dann seine Versuche nach der Theorie von Faraday dar, wonach der magnetische Widerstand gleich der Potentialdifferenz (magnetomotorische Kraft) dividirt durch die Intensität (B) ist.

Ist die Länge eines Magnets nicht grösser als zehnmal sein Radius, so ist der magnetische Widerstand gleich  $4\pi M_0/NB'S$ , welcher Werth  $F_0$  gleich ist. G. W.

 Duter. Untersuchungen über den Magnetismus (C. R. 99, p. 128—129. 1884).

Schichtet man sehr dünne Stahlplatten von 1 mm Dicke und 0,04 bis 0,005 m Durchmesser mit ihren Ebenen senkrecht zu den Kraftlinien zu Säulen, und bringt sie, theils unter Zwischenlegung von Papier zwischen die Platten, theils ohne dasselbe in ein Magnetfeld, so sind sie beim Entfernen aus demselben magnetisch. Die einzelnen Platten sind sehr schwach magnetisch; wieder zusammengebaut besitzt die so gebildete Säule wieder einen starken Magnetismus. (Vgl. die Versuche und Erklärung von G. Wiedemann, Wied. Electr. 3, p. 587.)

65. F. Miller in Innsbruck. Apparat zur Darstellung der Kraftlinien im magnetischen Felde des Pacinottischen Ringes, gleichzeitig magnetelectrische Maschine, construirt von Prof. Dr. Pfaundler (Innsbruck 1884; Centralzeit. f. Opt. u. Mech. 6, p. 13. 1885).

Eine Gramme'sche Maschine, in welcher der umwundene Eisenring am oberen Ende einer verticalen Axe befestigt ist und zwischen den den Ring fast umschliessenden Polen zweier unten verbundener verticaler Electromagnete rotirt. Die Pole sind abzunehmen und können dem Ring

innerhalb gewisser Grenzen genähert, von ihm entfernt und auch durch kleinere ersetzt werden. Da der Ring von oben frei liegt, kann eine auf zwei Ständer aufzulegende Glasplatte unmittelbar darüber gebracht und auf derselben die Vertheilung der magnetischen Momente unter verschiedenen Umständen mittelst Eisenfeilspähnen demonstrirt werden.

3. W.

# 66. Abbé Maxe. Ueber die disruptiven Entladungen der Holtz'schen Maschine (C.R. 99, p. 654. 1884).

Der Verf. theilt die zum Theil schon bekannten Thatsachen mit, dass, wenn die positive Electrode der Holtz'schen Maschine näher an der mit ihr verbundenen Flasche, als die negative ist, beiderseits Büschel auftreten, die sich nicht berühren, von denen das positive länger ist, dass bei umgekehrter Anordnung aber ein Funken erscheint. Ebenso beobachtet er, wenn die positive Electrode kurz, die negative lang ist, ein doppeltes Büschel, nicht im umgekehrten Fall; ebenso bei Fortnahme der Condensatoren. Ein Papierblatt wird im ersten Fall stark vom negativen Pol angezogen, im gegentheiligen vom positiven; liegen die Kugeln symmetrisch, so geht die Abstossung mit den Leydner Flaschen vom positiven, ohne dieselben vom negativen Pol aus. G. W.

# 67. P. Cardani. Ueber die Dauer verzögerter Entladungen (Giornale delle Sc. nat. ed oeconom. 1884. 14 pp. Sep.).

Die Versuche wurden in ganz ähnlicher Weise ausgeführt, wie die von Donders und Nyland (Wied. Galv. (2) 2, § 996), indem die Entladungen einer Batterie zwischen einer electromagnetisch erregten Stimmgabel und der Walze eines Phonautographen übergingen und auf letzterem ihre Spur verzeichneten. Die Batterie wurde durch gleichmässige Drehung einer Influenzmaschine geladen; die innere Belegung war durch veränderliche Widerstände (Glasröhren voll Wasser) mit einem Funkenmikrometer und letzteres durch einen Draht mit der Walze verbunden; die Stimmgabel war mit der äusseren Belegung der Batterie in Verbindung gebracht. Dabei erschienen in ganz gleicher Weise

Partialentladungen, wie bei den Entladungen des Inductoriums; mit wachsendem Widerstand wurde die Entladung in zwei und immer mehrere zerlegt. wobei die erste unverändert blieb. Die Capacität der Batterie hat auf die Bildung der Oscillationen keinen Einfluss. Die Dauer der Gesammtentladung ist zunächst ceteris paribus bei jeder einzelnen Schlagweite der Capacität der Batterie proportional.

Zur Bestimmung des Einflusses des Widerstandes wurde erst ohne eingeschaltete Wassersäulen die Entladung bei einer bestimmten Schlagweite des Funkenmikrometers durch eine bestimmte Anzahl Umdrehungen der Maschine hervorgebracht; dann wurde ein Widerstand eingeschaltet und der Abstand der Kugeln des Funkenmikrometers so weit vergrössert, bis bei derselben Zahl der Umdrehungen eine Entladung erfolgte. Die Zahlen wurden den Potentialen bei den Entladungen proportional gesetzt. Ist t die Entladungsdauer, e die Potentialdifferenz oder die Schlagweite,  $\lambda$  der Widerstand, so ist:

$$t = k (1 - b^{\prime})$$

und bei verändertem Widerstand r:

$$t=\lambda(1-c^r),$$

wo k, b,  $\lambda$ , c Constante sind.

Ist also T die Dauer der Entladung bei der Capacität C der Batterie, deren Potential e. und deren Widerstand r. so ist allgemein:

$$T = rkC \left[1 - \left\{\frac{\lambda(1 - c^r)}{rk}\right\}^{\epsilon}\right].$$

In Bezug auf die Abhängigkeit vom Potential stimmen diese Resultate mit denen von Lucas und Cazin und von Feddersen; es ergibt sich, wenn r kleiner ist, wie bei letterem, dass die Dauer der oscillirenden Entladung von der Zunahme des Potentials unabhängig ist. G. W.

68. E. Warburg. Phosphorescenz in Geissler'schen Röhren (Arch. de Gen. (3) 12, p. 504-505. 1884).

Geissler'sche Röhren. die mit gewissen gasförmigen Verbindungen gefüllt sind, leuchten noch mehrere Secunden nach dem Durchgang des Stromes. Warburg weist nach, ass diese Phosphorescenz nicht daher rühren kann, dass ecundäre Entladungen zwischen den Glaswänden des Geisserschen Rohres eintreten. Er öffnet dazu ein solches leuchendes Rohr am einen Ende; der Lichtschein wird dann zuückgedrängt, bleibt aber mit ziemlich grosser Helligkeit manderen Ende bestehen. Es wird also die leuchtende daterie comprimirt. Die Phosphorescenz erklärt sich danach ehr einfach durch eine chemische Modification des Rohrnhaltes, unabhängig von allen äusseren Einflüssen. E. W.

# 9. H. Moissan. Wirkung des Inductionsfunkens auf dreifach Fluorphosphor (C. R. 99, p. 970—972. 1884).

Die Funken sprangen zwischen Platindrähten in dem ber Quecksilber aufbewahrten absolut trockenen Gase über. Das Volumen des Gases vermindert sich unter Absatz von hosphor; das zurückleibende Gas enthält kein Fluorsilicium aus dem Glase). Die wässerige Lösung enthält Phosphorsäure, und der Rest ist unverändertes PFl<sub>3</sub>. Das Glas erscheint nicht angegriffen.

Ist das Gas feucht, so scheidet sich auch Phosphor ab, lass zurückbleibende Gas enthält aber bis zu ½ Fluorsilizium. Der Uebergang ist aber nie vollständig. Es scheidet aus Jodkaliumlösung Jod aus, was bei Zersetzung von absolut trockenem PFl<sub>3</sub> nicht vorkommt. G. W.

# 70. René Benoit. Construction von Normaletalons des legalen Ohm (C.R. 99, p. 864—867, 1884).

Der Verf. hat Etalons von genau einer Einheit aus mögichst regelmässigen, in Millimeter getheilten Glasröhren von twa 1 qmm Querschnitt hergestellt, welche mit 20 Queckilbersäulen von 50 bis 1050 mm calibrirt wurden, und deren änge mittelst des Universalcomparators exact bestimmt ar. Der Ausdehnungscoëfficient der Röhren wurde gelessen; der Inhalt durch Auswägen mit Quecksilber betimmt. Die Röhren waren in weite tubulirte Röhren einesetzt. Bei Vergleichung verschiedener derartiger Etalons rgab sich die grösste Abweichung 2/1000000, also das mittlere

Resultat auf <sup>1</sup>/<sub>100 000</sub> exact. Von diesen Etalons sind Copien aus mehrfach gebogenen Röhren voll Quecksilber hergestellt, deren obere, bis auf die erforderliche Länge abgeschliffene Enden durch Kautschukringe mit Glasbechern verbunden sind.

G. W.

71. E. Hospitalier. Electrische Bezeichnungen, Definitionen und Symbole (Bull. de la Soc. des électr. 1. p. 366-371. 1884).

Der Verf. wünscht, dass die leicht zu Verwechselungen Veranlassung gebenden Namen "Nord- und Südpol" fortfielen, dass die Namen Generator, Receptor, Transformator schaf definirt würden, er meint, dass die Namen magnetoelectrische und dynamoelectrische Maschinen eigentlich unrichtig sind und besser durch die Namen eine Magneto, eine Dynamo ersetzt würden; dass man für die electrischen Einheiten Abkürzungen einführte, z. B. mfd = Mikrofarad u. s. f.

Die internationale Gesellschaft für Electriker hat zur Festsetzung derartiger Bezeichnungen eine Commission bestellt.

G. W.

72. R. Lenz. Ueber die Anwendung des Telephons zu Temperaturmessungen (Bull. de l'Ac. de St. Pétersbourg 29, p. 291–296. 1884).

Die eine Löthstelle a eines Thermoelementes wird auf constanter Temperatur gehalten, die andere befindet sich an der zu untersuchenden Stelle. In den Stromkreis ist eine Inductionsspirale und ein lautloser Unterbrecher eingeschaltet Man erwärmte a, bis Ruhe eingetreten war, resp. kühlte soweit ab und nahm das Mittel aus den beiden beobachteten Temperaturen von a.

73. A. Bartolt. Widerstand von spiegelnden Stahlfäcken gegenüber von oxydirenden Dämpsen (L'Orosi 7, 1884. 2 pp.)

Der Verf. hat beobachtet, dass gut spiegelnde Stahlflächen sich nicht oxydiren, während dies bei rauhen in hohen Grade der Fall ist. Er bringt hiermit in Zusammenhang die Widerstandsfähigkeit vernickelter und verchromter spie gelnder Geräthe, indem Nickel und Chrom ja sonst dem Eisen so nahe stehen. 4. F. Sundell. Ueber eine Modification der Töplerzgen'schen Quecksilberluftpumpe (Acta Soc. Scient. Fennicae ,1884. 10 pp. Sep.).

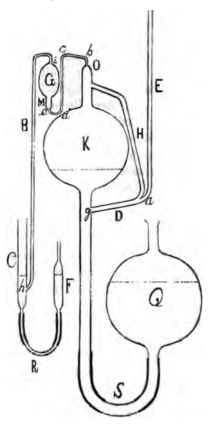
ls ist zwischen der Luftpumpenkugel K und dem Absreservoir C der Töpler-Hagen'schen Luftpumpe ein

s Reservoir G eingeet, welches einerseits das Capillarrohr Obcde er Kugel K, andererlurch das Auslassrohr it C in Verbindung

Der Verf. zeigt, dass ladurch im Stande ist, trenzen der Arago'-Druckmessungsme-

Druckmessungsmebedeutend zu er-

n.
Als weiteren Vortheil
Construction hebt der
hervor, dass man bei
grosser Luftverdündie letzten Luftblasen
bis in das Reservoir
siben muss und nicht
das lange Rohr B.
h das Reservoir F kann
den Stand des Quecks in C bequem regudann aber auch ein
es Gas von C aus in



'umpe bringen, indem man durch Senken und Heben 7 die Oeffnung h frei machen und verschliessen kann.

Ein neuer Temperaturregulator (La Nature 12, p. 318. 1884). In dem zu erwärmenden Bade befindet sich ein Luftnometer, in welchem das Luftvolumen nach Belieben össert oder verringert werden kann, indem man ver-

mittelst einer mit einem Glashahn verschliessbaren Glasröhre Luft hinzufügt oder aussaugt, wie dies M. N. A. Randolph angegeben hat. Dadurch kann das Quecksilberniveau im engeren Schenkel nach Belieben eingestellt werden. Dieser kürzere Schenkel gabelt sich in zwei Röhren, durch welche das zum Brennen strömende Gas geleitet wird, sodass das Quecksilber beim weiteren Steigen im engeren Schenkel dem Gas den Weg versperren kann. Wenn die Erwärmung des Bades den gewünschten Grad erreicht hat, so wird durch die Ausdehnung der Luft im Luftthermometer das Quecksilber im engen Schenkel steigen, dem Gas den Weg versperren und den Brenner zum Verlöschen bringen. Um nun ein gänzliches Auslöschen der Flamme zu verhüten, ist vor der Gabelung eine Seitenleitung zum Brenner angebracht, durch welche gerade soviel Gas einströmt, als nöthig ist, um den Wärmeverlust durch Strahlung und Leitung zu ersetzen. 0.

# 76. F. Allthn. Gaswaschflasche mit doppelt wirkender Vorrichtung (Dingl. J. 254, p. 188. 1884).

Die Flasche besteht aus dem inneren cylindrischen Waschgefäss, welches an das Zuleitungsrohr angeschmolzen und mit einem Kranze feiner Löcher in seiner oberen Hälfte versehen ist, und der eigentlichen Waschflasche. Ist die Flasche 3/4 mit der Waschflüssigkeit gefüllt, so setzt man den eingeschliffenen hohlen Stopfen ein, in welchen das Zuleitungsrohr mit dem daran befindlichen inneren Waschgefässe und das Ableitungsrohr eingeschmolzen sind. Die Waschflüssigkeit füllt den inneren Cylinder bis zum Löcherkranz Das Zuleitungsrohr ist unten offen und ausserdem einige Millimeter höher mit zwei Kränzen feiner Oeffnungen versehen, durch welche das Gas in feine Blasen zertheilt in das innere Waschgefäss, dann abermals durch die feinen Löcher des inneren Cylinders zertheilt in die äussere Waschflasche treten kann. 0.

1885.

## BEIBLÄTTER

**№** 4.

ZU DRN

# ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND IX.

1. W. Müller-Erzbach. Zusammenstellung von Verwandtschaften, die aus den Dichtigkeitsverhältnissen der chemisch wirksamen Stoffe abgeleitet sind (Abhandl. des naturwiss. Vereins in Bremen 1884, p. 86—91).

In der vorliegenden Abhandlung stellt der Verf. die Verbindungen der einzelnen Elemente mit anderen Elementen oder Atomgruppen in solcher Reihenfolge zusammen, dass das nächste eine geringere Contraction liefert, als das vorhergehende. Ein — deutet an, dass die Reihenfolge sich nicht ganz sicher feststellen lässt.

Sauerstoff: KNaSrLiBaCaMgZuCdPbCuIIgAg || AlSbFeAs,

 $Schwefel:\ KNaThCa?NiFe(FeS)SnZnMnCuPbHgAgPt:\ Bi(Bi_{2}S_{3})SbAs,$ 

 $Phosphor\colon Pd(PdP_{\textbf{s}})Pt \| Fe(Fe_{\textbf{s}}P)CuMn \| Ni(Ni_{\textbf{s}}P_{\textbf{s}})CoZn \| Ag(Ag_{\textbf{s}}P_{\textbf{s}})Au,$ 

Chlor: KRb?NaBaLiSrCaMgl'bAgCdHgZnMnFeNiCu,

Brom: KRbNaSrBaLiCaPbAgCdHgZnCu,

Jod: KRbNaSrBaLiPbHgZnAg,

Fluor: RbKNaSrLiBaCaMgPhAg || AlAs(AsF<sub>3</sub>),

Kieselfluor: CsRbKNaBa, N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>: KNaSrBaCaPbAg,

SO<sub>4</sub>: KNaSrBaCaPbMgZnCuAg, CO<sub>3</sub>: KNaSrLiBaCaMgZnPbAg,

SeO<sub>4</sub>: RbKNaBaPbAgTl, CrO<sub>4</sub>: KNaBaPbAg, Phosphor: KNaBaCaTl,

ClO<sub>3</sub>: KNaAg,

BrO, und JO,: KNaBaAg,

Ameisensäure: KNaSrBaCaPbZnMn, Essigsäure: NaBaPbMgAgZnNiMn,

Verbindungen mit Rb, K, Na, Li, Ba, Sr, Ca, Mg, Zn, Cd, Hg, Cu, Pb, Ag, Al, Sb, P, B und Si, ClBrJ.

Man sieht, dass die Reihenfolge fast durchweg die gleiche ist. Deshalb erweist sich der Grundsatz, dass durch die chemischen Processe der Schwerpunkt der wirksamen Massen niedriger gelegt wird, thatsächlich als ein einheitliches Mittel, um für feste Körper allgemein die Richtung einer möglichen Umsetzung nach den Dichtigkeitsconstanten zu bestimmen. Mit dieser Reihenfolge stimmen dann überein die chemischen Reactionsfähigkeiten und zum Theil auch die Bildungswärmen, welche letztere freilich ein sehr complicirtes Phänomen darstellen. Am ersten ist der Parallelismus noch bei den Haloidverbindungen zu erwarten, und in der That haben die grösste Wärmetönung die Chlor-, die mittlere die Brom-, die kleinste die Jodverbindungen.

## 2. C. Langer und V. Meyer. Pyrochemische Untersuchungen (Braunschweig, Vieweg & Sohn, 1885. 73 pp.).

Die vorliegende Untersuchung ist eine Fortsetzung der früheren, von V. Meyer mit verschiedenen anderen jüngeren Forschern angestellten, um die Dissociation der Haloide zu untersuchen. Er dehnte die Versuche bis zu ca. 1700° aus. Bei dieser Temperatur schmelzen die besten Berliner Porcellanröhren völlig zu grossen Tropfen zusammen. Die Construction des Ofens muss im Original nachgesehen werden. Der Apparat, in dem sich die zu untersuchenden Gase befanden war ein cylindrisches Platinrohr, an das auf beiden Seiten engere Platinröhren angesetzt waren, in die dann capillare Porcellanröhren eingeschliffen wurden. Das Rohr lag selbst wieder in einer Platinröhre, die mit einer Chamotteschicht umgeben war. Geheizt wurde mit Retortengraphit, dem die Luft durch ein kräftiges Gebläse zugeführt wurde. Schmelzversuche, innerhalb eines Rohres angestellt, ergaben, dass Stücke von Schmiedecisen, Palladium und Berliner Porcellan in bedeckten Chamottetiegelchen völlig ge-Das Platinblech, auf welchem das Porschmolzen wurden. cellanstückehen im Tiegel lagen, blieb aber ganz unverändert.

Die ersten Versuche sollten entscheiden, ob Sauerstoff und Stickstoff bei dieser extremen Temperatur denselben Ausdehnungscoöfficienten besitzen; sie wurden meist in der Weise angestellt, dass das betreffende Rohr mit Stickstoff gefüllt, dann von der einen Seite ein gemessenes Volumen des zu untersuchenden Gases eingeleitet und die Menge des auf der anderen Seite austretenden ermittelt wurde.

Es ergab sich, dass diese beiden Volumina gleich waren, demnach besitzen Sauerstoff und Stickstoff gleiche Ausdehnungscoöfficienten 1), die daher wahrscheinlich auch gleich denjenigen bei gewöhnlicher Temperatur sind. Man kann diese Gase also zu Temperaturmessungen verwenden. Die Temperaturmessung geschieht in der Beibl. 6, p. 313 angegebenen Weise, nur wurde statt Luft, Stickstoff und statt Salzsäure Kohlensäure verwendet. (Es bilden sich höchstens Spuren von Kohlenoxyd.) Die Messung ergab für die höchste Temperatur im Mittel dreier Versuche 1692° C.

Die Versuche mit reinem Sauerstoff konnten aber erst dann angestellt werden, wenn man denselben bereits längere Zeit im Ueberschuss mit dem Platin in Berührung gelassen. Das glühende Platin absorbirt erhitzt Sauerstoff in beträchtlicher Menge.

Da mit inertem Gase vermischte Körper sich leichter dissociiren, so wurden den Halogenen noch bekannte Mengen Luft oder Stickstoff beigemengt.

Das Bromgas zeigte bei 13° mit dem zehnfachen Volumen Stickstoff eine normale Dichte 5,52; dasselbe war bei 900° der Fall. Bei 1200° zeigte es bei einer Verdünnung mit etwa dem fünffachen Volumen Stickstoff eine Dichte 4,3. Durch Erhitzen auf 1700° wurde die Dichte des mit Stickstoff verdünnten Bromgases von 5,52 bis auf 3,5 herabgedrückt.

Das Chlor zeigt bis zur Temperatur von 1200°, einerlei ob verdünnt oder nicht verdünnt, die normale Dichte 2,45;

<sup>1)</sup> Ebenso wie diese Gase verhalten sich bei 1400° nach früheren Untersuchungen Tellur (Deville und Troost) und Schwefel (Deville und Troost und V. u. C. Meyer), nichdem einmal S<sub>6</sub> in 3S<sub>2</sub>, Te<sub>6</sub> in 3Te<sub>2</sub> zerfallen sind. N<sub>2</sub>, O<sub>2</sub>, Hg, As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (V. und C. Meyer); HCl und CO<sub>4</sub> (Crafts); H<sub>4</sub> (V. Meyer und H. Züblin). Von den kleinen Abweichungen, die von derselben Ordnung sind, wie die Abweichungen vom Mariotte-Gay-Lussac'schen Gesetz bei gewöhnlicher Temperatur ist abgesehen; auch würden sie sich nicht bei der Versuchsanordnung erkennen lassen.

bei 1400° wird aber für das mit Stickstoff verdünnte Chlor dieselbe 2,02.

Kohlenoxyd zeigte bis 1200° normale Dichte, bei 1700° wurde es zum Theil in Kohlenstoff und Kohlensäure dissociirt

Die Kohlensäure zeigt bei 1700° fast normale Dichte und erfährt nur eine geringe Dissociation. Dass durch ein Porcellanscher ben geleitete Kohlensäure dissociirt wird, wie Deville und V. Meyer und Züblin gefunden haben, erklärt sich aus den Beobachtungen von Menschutkin und Konowaloff über den Einfluss von rauhen Glaswänden auf die Dissociation.

Stickoxydul wird schon bei 900° nahezu vollständig nach der Gleichung:

$$2 N_2 O = 2 N_2 + O$$
 zersetzt.

Das Stickoxyd zerfällt bei 1700° vollständig in Sauerstoff und Stickstoff, bei 1200° ist es noch unverändert.

Salzsäure zeigte bei 1700° eine sehr bedeutende Dissociation in H und Cl; Crafts, der die Erhitzung bis 1500° trieb, fand das Gas bei dieser Temperatur noch rein und durch Wasser völlig absorbirbar.

Wasserdampf zeigte bei 1200° eine wenn auch nur kleine, so doch deutliche Spaltung. Schwefelwasserstoff wurde vollkommen zerlegt.

Chlor etc. wirkt bei gewöhnlicher Temperatur auf Platin lebhaft ein, von 300° bis 500° zerfällt PtCl<sub>4</sub> vollkommen in Pt + 2Cl<sub>2</sub>, bei 1200° wirken Cl und Pt nicht, bei 1300° ist die Wirkung ein Minimum, bei 1700° eine sehr lebhafte. Es beruht dies offenbar darauf, dass dissociirtes Chlor bei den hohen Temperaturen auf das Platin wirkt. E. W.

3. A. Popper. Ueber die Zersetzung wässeriger Lüsungen von Unterchlorsäure und von Chlor im Sonnenlicht (Lieb. Ann. 227, p. 161—180. 1885).

Chlorwasser im Sonnenlicht entfärbt und mit KOH neutralisirt, liefert KClO<sub>3</sub> und KCl; KClO<sub>4</sub> ist nicht vorhanden. Es können folgende zwei Reactionen auftreten:

$$6 \text{ Cl} + 3 \text{ H}_2 \text{O} - 5 \text{ HCl} + \text{HClO}_3$$
. —  $6 \text{ Cl} + 3 \text{ H}_2 \text{O} = 3 \text{ HCl} + 3 \text{ HClO}_3$ ;  $3 \text{ KClO} = 2 \text{ KCl} + \text{ KClO}_3$ .

Nebenher läuft noch  $6 \, \mathrm{HCl} + 3 \, \mathrm{H}_2\mathrm{O} = 6 \, \mathrm{HCl} + 3 \, \mathrm{O}$ . Eine Lösung von Unterchlorsäure in Wasser liefert mär Chlorsäure, Chlor und Sauerstoff nach:

 $3 \text{ClO}_2 + \text{H}_2\text{O} = 2 \text{HClO}_3 + \text{O} + \text{Cl}.$ 

Das Chlor wirkt dann secundär auf das Wasser.

E. W.

Paul Spindler. Ueber den Nitrirungsprocess der Benzolderivate (Lieb. Ann. 224, p. 283—312. 1884. J. D.).

Die vorliegende Arbeit will einen Beitrag liefern zur fhellung der chemischen Massenwirkung bei "nicht umirbaren Umsetzungen" und untersucht zu dem Ende, ob I wie weit bei der "nicht umkehrbaren" Nitrirung arotischer Verbindungen die Concentration, die Temperatur l die Einwirkungsdauer der Säure auf der einen, die Zuamensetzung des der Einwirkung unterworfenen Körpers der anderen Seite auf den Verlauf des Processes von ıfluss sind. Es ergibt sich, dass mit steigendem Wasserlalt der immer im Ueberschuss angewandten Säure der rirungsgrad erst sehr rasch, dann langsamer, zuletzt der rasch abnimmt. Steigt der Wassergehalt über eine visse Grenze, so wird die Nitrirung sehr gering; diese enze ist aber für verschiedene Stoffe verschieden. ch eine Säure von bestimmter Verdünnung zu irgend er Zeit erreichte Grad der Nitriruug wird von einer dünnteren Säure ebenfalls erreicht, jedoch erst nach längerer t, vorausgesetzt, dass ein gewisses Minimum der Contration dabei nicht überschritten wurde. Starke Säure rirt gleich anfangs fast die ganze Masse des angewandten azols, wird dabei selbst relativ erheblich verdünnt und gt daher weiterhin nur noch geringe Wirkung; je verıntere Säure zur Verwendung kommt, desto langsamer lern sich die Massen der wirkenden Stoffe, desto mehr d die Zunahme der Nitrirung der Zeit proportional. höhung der Temperatur steigert die Wirkung besonders dünnterer Säure; dass die Nitrirung durch stärkere Säure sehr viel leichter bewirkt wird, scheint auf einer Dissotion derselben zu beruhen. Vergleicht man die Wirkung ich concentrirter Säure auf verschiedene aromatische Verbindungen, so zeigt sich, dass der Eintritt von Chlor in Benzol die Fähigkeit, nitrirt zu werden, herabdrückt, der Eintritt von Brom oder Methyl dieselbe bei Anwendung starker Säure dagegen erhöht; besonders leicht, aber in nicht wesentlich voneinander verschiedenem Grade, waren die drei isomeren Benzoenitranilide zu nitriren. W. S.

 C. Freese. Beziehungen zwischen den physikalischen Eigenschaften und der Zusammensetzung chemischer Verbindungen (Programm der k. Oberrealschule zu Brieg 1884. 24 pp.

Es sind in dem vorliegenden Programm nur die organischen Substanzen berücksichtigt und die Beziehungen zwischen Dichte, Siedepunkt, Brechungsexponenten und Verbrennungswärmen in übersichtlicher Weise dargestellt.

E. W.

 F. Isambert. Ueber die Wirkung des Schwefels auf den rothen Phosphor (C. R. 100, p. 355-356, 1885).

Der Verf. macht darauf aufmerksam, dass der rotte Phosphor, je nach der Temperatur, bei der er hergestellt ist, eine sehr verschiedene Reactionsfähigkeit besitzt. Die selbe ist um so kleiner, bei je höherer Temperatur er erzeugt wurde.

7. C. Le Chatelier. Ueber die Dissociation des Chlorhydrates (C. R. 99, p. 1074-77, 1884).

Es gilt die Gleichung:

$$\frac{b}{T} \frac{Q}{S - \sigma} = \frac{dp}{dt},$$

wo Q und  $S-\sigma$  die Wärmeentwickelung und Volumenänderung bezeichnen, die einer Transformation entsprechen. Wo Q plötzlich sich ändert, muss dp/dt einen Sprung erfahren; der Winkel unter dem die Druckcurve die Temperatur der Abscissenaxe schneidet, ändert sich plötzlich. Die Versuche beim Schmelzen haben das nicht nachweisen können, da die Spannkräfte zu klein sind. Der Verf. hat die Dissociation des  $Cl_2 + 10H_2O$  dazu verwendet. Ist die Betrachtung richtig, so muss die Curve der Dissociation eine plötzliche

Aenderung in der Nähe des Gefrierpunktes zeigen. [Der Verf. hat Chlorhydrat in Gegenwart einer Chloratmosphäre abkühlen lassen.]

Der Druck sinkt langsam bis  $-4^{\circ}$  oder  $-7^{\circ}$ . Dann steigt der Druck plötzlich um ca. 20 m; bei weiterer Abkühlung sinkt er wieder regelmässig. Die Druckerhöhung rührt von einem plötzlichen Erstarren des überschüssigen Wassers her. Der neue Druck entspricht der Tension des Chlors bei der Dissociation des Hydrates unter Bildung von festem Wasser. Die Dissociationsspannung ist hier höher.

Beim Wiedererwärmen steigt der Druck langsam bis  $-1^{\circ}$ ; doch bleibt er während des Schmelzens eine Zeit lang constant, um dann wieder zu steigen. Indess findet keine plötzliche Druckänderung statt. Der Uebergang aus dem festen in den flüssigen Zustand bedingt also keine plötzliche Aenderung der Dissociationsspannung, sondern nur einen veränderten Gang derselben mit der Temperatur.

Die Resultate einer Beobachtungsreihe gibt die Tabelle.

### Flüssiges Wasser.

#### Festes Wasser.

Bei graphischer Darstellung sieht man den Knick in der Spannkraftscurve bei ca.  $-1^{\circ}$  sehr deutlich.

Aus der Grösse der Aenderung von dp/dt lässt sich, trotz der vielen Fehlerquellen, angenähert der Unterschied der Umwandlungswärmen im festen und flüssigen Zustand finden. Die Dissociationswärme ist für  $\text{Cl}_2 + 10\,\text{H}_2\text{O}$  flüssig 14,3 Cal., fest 6,0 Cal., Differenz 8,3. Eine Zahl, die sich nur wenig von 7,15 der Schmelzwärme von  $\text{Cl}_2 + 10\,\text{H}_2\text{O}$  unterscheidet.

Die Spannkräfte von Cl<sub>2</sub> + 10 H<sub>2</sub>O über 0° waren schon früher von Isambert (C. R. 89, p. 481. 1878; Beibl. 2, p. 251) bestimmt worden. (Ein Bericht über eine Arbeit von Roozeboom über denselben Gegenstand wird in einem späteren Heft gegeben werden.)

E. W.

 G. André. Ueber die ammoniakalischen Zinksulfate und über die Trennung einer rein wässerigen Lösung in zwei Schichten (C. R. 100, p. 241—244, 1885).

Leitet man Ammoniak durch eine Lösung von Zinksulfat in concentrirtem wässerigen Ammoniak, so scheiden sich ölige Tropfen aus, die sich auf dem Boden des Gefässes zu einer Schicht sammeln, die von einer anderen Schicht überlagert wird.

Die obere Schicht hat eine Dichte 0,953 bei 8° und enthält 25,7°/<sub>0</sub> NH<sub>3</sub> und 2,15°/<sub>0</sub> Zn; die untere hat eine Dichte 1,2714 und enthält 22,16°/<sub>0</sub> NH<sub>3</sub> und 13,62°/<sub>0</sub> Zn. E. W.

 J. H. Van't Hoff. Studien über chemische Dynamik (209 pp. Amsterdam, F. Muller, 1884).

Der Verf. beabsichtigt zunächst die chemische Umwandlung in deren einfachster Gestalt zu untersuchen, und wendet sich also in erster Linie zu den unbegrenzten Reactionen, wie z. B.:  $Cl_2 + H_2 = 2ClH$ .

Als uni-, bi-, trimoleculare Transformationen unterscheidet der Verf. dann diese einfachen Processe, jenachdem ein, zwei, drei Molecüle in Wirksamkeit treten müssen, um dieselben hervorzurufen.

Unimolecular sind z. B. die Reactionen:  $ClNH_4 = ClH + NH_3$ ;  $C_4H_4O_4Br_2 = BrII + C_4H_2O_4Br$ .

Bimolecular sind:  $Cl_2 + H_2 = 2 HCl$ ;  $C_2H_2ClO_2Na + NaOH = C_2H_2O_3Na + NaCl$ .

 $\begin{aligned} & \text{Trimolecular sind: } 3\,\text{CNOH} = \text{C}_3\text{N}_3\text{O}_3\text{H}_3\,; \ 3\,\text{CH}_4\text{O} = \text{C}_3\text{H}_6\text{O}_5\,; \ 2\,\text{M}_3 + \\ & \text{CO}_2 = \text{CO}_2\text{N}_2\text{H}_6\,; \quad \text{NH}_3 + \text{CO}_2 + \text{H}_2\text{O} = \text{CO}_3\text{NH}_5\,; \quad 2\,\text{H}_2 + \text{O}_2 = \\ & 2\,\text{H}_2\text{O}\,; \ 2\,\text{H}_2\text{S} + \text{O}_2 = 2\,\text{H}_2\text{O} + \text{S}_2\,; \quad \text{PH}_3 + 2\,\text{O}_2 = \text{PO}_4\text{H}_8\,; \quad 3\,\text{BrOK} = \\ & 2\,\text{BrK} + \text{BrO}_3\text{K}. \end{aligned}$ 

Quadrimolecular sind:  $4AsH_3 = As_4 + 6H_2$ ;  $4PH_3 = P_4 + 6H_4$ ;  $N_2 + 3H_2 = 2NH_3$ .

I. Theil. Nach Ausschluss aller störenden Umstände stellt der Verf. für die sämmtlichen Reactionen den Satz auf: Der Gang einer chemischen Transformation ist allein durch die Zahl der Molecüle charakterisirt, deren Wirkung die Transformation hervorruft. 1) Der Verf. untersucht die unimoleculare Reaction  $C_4H_4O_4Br_2=BrH+C_4H_3O_4Br$ , indem er durch Titriren den Säuregehalt einer wässerigen Lösung nach verschieden langem Erhitzen auf  $100^\circ$  bestimmt. Es schliesst sich derselbe der Formel an  $-\partial C/\partial t=kC$ , wo C die Concentration (d. h. die Anzahl Moleculargewichte in Kilogrammen in der Volumeneinheit dem Cubikmeter), t die Zeit, und k eine Constante ist. Die Gleichung liefert integrirt  $-\log C=kt+\mathrm{Const.}$ :

$$k = \frac{1}{t} \frac{C_1}{C_n}.$$

Für k ergab sich in Minuten ca. 0,013.

2) Bei einer bimolecularen Umsetzung gelten die beiden Differentialgleichungen:

$$-\frac{\partial C'}{\partial t} = k'C'C'' \quad \text{und} \quad -\frac{\partial C''}{\partial t} = k''C'C'',$$

wenn man annimmt, dass zur Erzeugung je zwei Molecüle zusammenstossen müssen. Nun ist aber, wenn wir moleculare Mengen mischen, C' = C'', und die Differentialgleichung wird  $-\partial C/\partial t = k C^2$ . Es ist, wenn  $C_1$  die Concentration zur Zeit Null bedeutet:

$$k = \frac{1}{t} \left( \frac{1}{C_n} - \frac{1}{C_1} \right).$$

Zwischen den Gleichungen (1) und (2) besteht ein wesentlicher Unterschied. In (1) hängt k allein von der Einheit für t ab, ist aber unabhängig von der Wahl für die Einheit der Concentration, während bei Gleichung (2) dies nicht der Fall ist. Untersucht wurde die Wirkung von Chloressigsäure auf NaOH. Die untersuchte Lösung hatte eine Concentration 0,04497 und lieferte ein k von ca. 0,14.

Mit abnehmender Concentration sinkt k, um sich einem constanten Werthe zu nähern. Es ist für:

Offenbar kann nach Obigem die Gleichung 1/C = kt + const. auch nur für sehr verdünnte Lösungen gelten. Für eine Lösung 0,04984 ergaben sich zur Zeit t folgende Werthe von k: t = 45', k = 0,1300; t = 90', k = 0,1289; t = 180', k = 0,1291.

Concentrationen, bei denen die Grösse k constant wird, Beiblisser z. d. Ann. d. Phys. v. Chem. 1X. nennt der Verf. "gasige" Concentrationen, da bei ihnen (C = 0,023 z. B.) die Abstände der Molecüle etwa so gross sind, als im Gaszustand.

8) Für multimoleculare Reactionen hat man ein System von Gleichungen:

$$-\frac{\partial C_1}{\partial t} = k_1 C_1 \dots C_n \frac{\partial C_n}{\partial t} = k_n C_1 \dots C_n \text{ oder } -\frac{\partial C}{\partial t} = k C^n,$$
  
daraus folgt  $1/C^{n-1} = kt + \text{const.}$ 

II. Theil. In diesem untersucht der Verf. die störenden Umstände.

Diese sind bei den Flüssigkeiten weniger hervortretend als bei den Gasen und reduciren sich im wesentlichen auf einen einzigen, den Einfluss des Lösungsmittels auf die Geschwindigkeit der Reaction. Der Verf. gelangt hier zu dem Schlusse, dass eine wirkliche Contactwirkung unter Ausschluss eines jeden chemischen Einflusses vorhanden sei.

Die meisten vorliegenden, scheinbar eine Contactwirkung andeutenden Versuchsergebnisse lassen sich zwar auf andere Weise erklären.

Dennoch glaubt Van't Hoff folgende Phänomene auf wirkliche Contactwirkungen zurückführen zu sollen:

1) Die Oxydation von Phosphor wird aufgehoben, wenn man der Luft zusetzt: 1/8 H<sub>2</sub>S, 1/50 C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>O, 1/480 C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>  $^{1}/_{1000} \text{ PH}_{3}, ^{1}/_{1820} \text{ Petroleum}, ^{1}/_{4444} \text{ Terpentinöl.} 2) Die Ge$ schwindigkeit der Zersetzung von NH, reducirt sich auf 4% bei Gegenwart von Quecksilberdampf, auf 2% bei der von Wasserdampf. 3) Nach Bunsen und Roscoe reducirez  $^{6}/_{1000}$  H<sub>2</sub>,  $^{5}/_{1000}$  O<sub>2</sub>,  $^{1}/_{1000}$  Cl<sub>2</sub> die Transformationsgeschwindigkeit von  $H_2 + Cl_2$  auf resp. 38  $^{\circ}/_{\circ}$ , 10  $^{\circ}/_{\circ}$ , 60  $^{\circ}/_{\circ}$ . 4) Die Bildung von O<sub>3</sub> durch den Effluve wird aufgehoben durch Spuren von Cl2, befördert durch H2 und SiFl4. 5) Ein Ueberschuss von p Molecülen Alkohol verlangsamt die Aetherification von Essigsäure, sodass ein Molecul der letzteren nach vier Stunden sich bei 100° umgewandelt hatte bis auf x %  $p=2: x=28^{\circ}/_{0}, p=5: x=18^{\circ}/_{0}, p=10: x=1^{\circ}/_{0}$ . 6) Anilia verlangsamt seine eigene Wirkung auf Essigsäure; von einem Molecul ergaben sich in 15 Minuten bei 155° umgewandelt p=1:  $x=35\,^{\circ}/_{\circ}$ , p=2:  $x=29\,^{\circ}/_{\circ}$ . 7) Seine eigenen Versuche hat Van't Hoff zum Theil als Parallelversuche angestellt; wo es sich um die Umwandlungen von Gasen, die von Druck- und Volumenänderungen begleitet waren, handelte, hat er dieselben in die beiden oben verschlossenen Schenkel eines U-Rohres gebracht, an dessen Biegung ein vertical nach unten gehendes, in Quecksilber tauchendes Rohr angeschmolzen war. Man drängte das Quecksilber in die Biegung des U-Rohres und brachte in den einen Schenkel die sich umsetzenden Gase mit den störenden Momenten, in den anderen ohne dieselben. So würde die Bildung von Ammoniumcarbamat aus Ammoniak und Kohlensäure durch Gegenwart von Wasserdämpfen auf das Doppelte beschleunigt, und durch die von Alkohol verlangsamt. Luft ist ohne Einfluss.

8) Ferner gehören hierher die Versuche, die in der folgenden Tabelle angeführt sind: (A bezeichnet die Umwandlung der Dibrombernsteinsäure bei 100°. B und C die Umwandlung von chloressigsauren Natriumgemischen bei 100° und in der Kälte. D die Saponification von Aethylacetat durch Natron bei 9°. 1 in wässeriger Lösung. 2, 3 in Lösung mit 17,8 und 35,6 g NaCl. 4, 5 Lösungen mit 40,363 und 80,726 g Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 10H<sub>2</sub>O im Liter.)

Reaction	Werthe von k mit den verschiedenen Lösungsmitteln					
Reaction	1	1 2 3		4 5		
A	0,016 7	0,016 2	0,015 3	_	-	
<b>B</b>	0,015	0,0188	0,021 3	0,0169	0,0192	
$oldsymbol{c}$	0,000 019	0,000 023	0,000 029	_	_	
$oldsymbol{D}$	2,25	2,16	1,93	_	_	

Diese Contactwirkung erklärt der Verf. daraus, dass das Mittel auf das Gleichgewicht in dem gelösten Molecül von Einfluss ist und eine kleine Veränderung in den relativen Lagen der Atome hervorruft. Die kleinste Veränderung in dem Molecül ändert aber die Fähigkeit zur Reaction in hohem Grade. Mit dieser Erklärung stimmen auch die Veränderungen des Drehungsvermögens mit dem Lösungsmittel überein.

Bei den Reactionen bei Gasen spielen die störenden Umstände eine grosse Rolle, und ist daher für ihren Verlauf kein einfaches Gesetz gültig. Van't Hoff hat dies an folgenden Processen gezeigt: (t ist die Zeit.)

1) Polymerisation von Oxymethylen H<sub>2</sub>CO in H<sub>6</sub>C<sub>5</sub>O<sub>5</sub> (p Druck des Oxymethylens).

2) Polymerisation von Cyansaure (p Druck der Cyansaure).

3) Transformation von feuchtem Knallgas bei 440° (x Menge des Knallgases).

```
20
0
                       34
                                47
                                         61
                                                  75
                                                           89
                                                                    1161/.
             0,931
                                                                   0,806
    0.974
                      0,902
                                        0,863
                                                          0,831
                               0,881
                                                 0,846
```

4) Transformation von trockenem Knallgas bei 440° (p Druck des Knallgases).

Aus allen diesen Resultaten schliesst der Verf., dass, während im flüssigen Zustand, selbst bei Anwendung von nicht zu grosser Vorsicht, die Transformationen normal verlaufen, dies bei dem Gaszustand nicht der Fall ist.

Als störende Umstände in den Gasen machen sich geltend:

- 1) Der Einfluss der Grösse der Wände. Mit derselben wächst die Transformationsgeschwindigkeit; so verhielten sich bei der Cyansäure in zwei Gefässen, deren Oberflächen sich wie 6:1 verhielten, die Umwandlungsgeschwindigkeiten wie 1,33:1.
- 2) Der Einfluss der Natur der Wände. Bedeckte man die Wände mit Cyamelid, so erfolgte die Transformation der Cyansäure 3,42 mal so schnell, als ohne eine solche Bedeckung.

In einem Apparat, der vorher zur Erzeugung von Wasser aus Knallgas gedient hatte, trat die Umwandlung unter Bildung von Wasser langsamer ein als in einem neuen; die Wände waren angegriffen worden.

3) Der Einfluss der Atombewegung. Zum Studium dieser verwendet Van't Hoff die von Houton de Labillardière entdeckte Erscheinung, dass PH<sub>3</sub> unter vermindertem Druck mit Luft sich entzündet, während Davy fand, dass beim Einströmen von PH<sub>3</sub> in ein relatives Vacuum ein Lichtblitz auftritt.

In seinen Versuchen mit PH<sub>3</sub>-Gemischen verwandte Van't Hoff als Sperrflüssigkeit eine zähe Lösung von Chlorcalcium, da das Quecksilber sehr leicht bei seiner Bewegung Explosion herbeiführt. Seine eigenen Versuche zeigen dem Verf., dass für eine bestimmte Spannung des Sauerstoffs eine Explosion eintritt, einerlei ob diese durch Verdünnung oder in anderer Weise erzeugt wird. Man kann eventuell ein Gemisch schnell unter einen niedrigeren Druck bringen, als demjenigen entspricht, der die Explosion hervorrufen würde. Die dabei erzeugte Kälte compensirt die an irgend einer Stelle auftretende, die Explosion einleitende Wärmeentwickelung. Bei nachheriger Compression tritt bei demselben Druck, wie bei langsamer Dilatation die Explosion ein.

Der Verf. sucht die Erscheinung folgendermassen zu erklären: Wenn auch der Zusammenstoss zwischen je einem Molecul H.P und O. keine chemische Umänderung hervorruft, so werden doch Störungen entstehen, die zu Schwingungen Veranlassung geben. Ihre Periodicität wird bei einem neuen Zusammenstoss mit O, die Wirkung des ersten erhöhen oder vermindern. Ein bestimmtes Zeitintervall zwischen zwei Zusammenstössen, eine bestimmte Tension würde demnach die Transformation befördern. Aus dieser Hypothese berechnet Van't Hoff eine Schwingungsdauer von 0,0,2 Secunden. Ist die Erklärung richtig, so müssen analoge Erscheinungen sich häufiger finden. In der That leuchtet Phosphor selbst nur bei bestimmten Tensionen im Sauerstoff, und Joubert hat für die Oxydation von Schwefel und Arsen gefunden, dass in beiden Fällen der Druck innerhalb gewisser Grenzen liegen muss.

Um einfache Resultate zu erhalten, müssen die störenden Umstände möglichst ausgeschlossen werden. Diese sind: Einfluss des Volumens, Veränderung des Mittels, in dem die Umwandlung vor sich geht, Einfluss der Wände und deren Veränderung während des Processes, die Atombewegungen Diese störenden Umstände lassen sich vermindern durch Anwendung grosser Dimensionen, eines Verdünnungsmittels, sei es in Form einer Flüssigkeit, sei es in Form eines Gases, Benetzung der Wände.

Durch Anwendung der Verdünnung werden auch die übrigen störenden Umstände zurückgedrängt, wie die Versuche an der Cyansäure in verschieden weiten Gefässen und solchen, auf deren Wänden sich Cyamelid abgelagert hatte, zeigten Auch die Wirkung der Atombewegungen wird durch ein inertes Gas, so bei PH<sub>3</sub> durch Zusatz von CO<sub>2</sub>, vermindert Die günstige Wirkung der Benetzung der Wand mit einer chemisch inactiven Flüssigkeit, die zähe und von geringer Tension sein muss, zeigten Versuche mit Ammoniumcarbamat und Trioxymethylen.

Anschliessend an das Studium der störenden Wirkungen untersucht der Verfasser noch die Erscheinung der sogenannten chemischen Induction, d. h. die Thatsache, dass die Geschwindigkeit einer Reaction zunächst zu einem Maximum wächst, um dann wieder herabzusinken. Solche Erscheinungen zeigen sich bei H<sub>2</sub> + Cl<sub>2</sub>, bei der Wirkung von Br<sub>3</sub> auf Weinsäure, Br<sub>2</sub> auf Milchzucker in Gegenwart von HBr, bei der Reduction von Metalloxyden durch H<sub>2</sub> und CO, bei der Aetherification, der Bildung von Acetanilid und tertiären Amylacetat, der Wirkung von Kaliumpermanganat auf Oxalsäure, Bildung von Carbamat aus NH<sub>3</sub> und CO<sub>2</sub>, der Wirkung von Brom auf die fetten Säuren, der Umwandlunggeschwindigkeit von rhombischem und monoklinem Schwefel der Bildung von Wasser, der Polymerisation von Cyansäure, der Oxydation von Phosphorwasserstoff.

Diese Erscheinungen sind durch secundäre Umstände bedingt. Entweder bildet sich am Anfang erst ein Product, das zur Weiterführung des Processes nöthig ist und dans die Reaction befürdert, oder es beschleunigt die Gegenwart der entstehenden Modification (Polymere) die Umlagerung, oder es machen sich sonstige Umstände geltend. Alle einzelnen Phänome discutirt indess der Verf. nicht.

III. Theil. In diesem wendet der Verf. die erhaltenen Resultate an. Statt aus der Zahl der zusammentretenden Molecüle den Gang der Reactionen zu bestimmen, kann man auch umgekehrt aus dem Gang der Reactionen die Zahl der zusammentretenden Molecüle ermitteln; dabei kann man entweder bei constantem Volumen Versuche anstellen, dann gilt die Gleichung  $dC/dt = kC^n$ , oder man bestimmt die Geschwindigkeiten für verschiedene Anfangsconcentrationen  $C_1$  und  $C_2$ , dann wird:

$$n = \frac{l\left\{\frac{dC_1}{dt} : \frac{dC_2}{dt}\right\}}{l(C_1 : C_2)}.$$

Nach der ersten Methode ergab sich für die As $H_3$  und PH, n=1, während nach der zweiten die Wirkung von Brom auf Fumarsäure n=2, die Polymerisation der Cyansäure n=3 entspricht.

Einfluss der Temperatur auf die chemische Transformation. Ist T die absolute Temperatur,  $k_1$  und  $k_2$  die den Temperaturen T entsprechenden Geschwindigkeiten für zwei inverse Reactionen, q die Zahl Calorien, die nöthig sind, um das eine System in das andere überzuführen, so ist stets (diesen Satz will der Verf. später beweisen):

$$\frac{d \log_{\text{nat}} k_1}{d T} - \frac{d \log_{\text{nat}} k_2}{d T} = \frac{q}{2 T^2}.$$

Aller Wahrscheinlichkeit nach ist nun auch für sich:

$$\frac{d \log k}{d T} = \frac{A}{T^2} + B,$$

woraus nach Integration:

$$\log k = -\frac{A}{T} + BT + C$$

1) für Dibrombernsteinsäure: A=0, B=0.0412, C=-6.02219;

2) "Chloressigsäure-Natron: A=0, B=0.0404, C=-5.91554;

3) "Chloressigsäure-Wasser:  $\log A = 3,76125, B = 0, C = 11.695$ .

Die beobachteten Werthe stimmen mit den berechneten überein. Man fand für die Werthe von k:

1)	t	101	89,4	80	70,1	60,2	50	40	15
	k	0,0138	0,0,454	0,0,2	0,0,734	0,0,284	0,0,108	0,0,375	0,0,42
2)	t	130	120	110	0 1	00	90	80	70
	k	0,217	0,0857	0,03	0,0	128 0,	0,499	0,0,198	0,0,822

8) t 130 120 110 100 90 80 k 0,0,237 0,0,105 0,0,436 0,0,173 0,0,603 0,0,222

Aus den obigen Gleichungen folgt ohne weiteres, dass der Einfluss der Temperatur auf die Geschwindigkeit bei verschiedenen Reactionen ein verschiedener ist. In der That würde, wenn sie gleich wären, q = 0 sein.

Aus den Gleichungen folgt weiter, dass bei entgegengesetzter Reaction, wie  $N_2O_4 \leq 2NO_2$ , die Werthe von B gleich sein, die von A sich um q/4,6 unterscheiden müssen.

In Bezug auf die Entzündungstemperatur macht der Verf. darauf aufmerksam, dass diese nicht einen Widerspruck gegen den allmählich mit der Temperatur steigenden Geschwindigkeitscoöfficienten darstellt, indem dieselbe sich allmählich vorbereitet. Eine Zersetzung, welche eine Entzündung hervorruft, ist von einer Wärmeentwickelung begleitet. Die Transformation tritt schon bei Temperaturen unterhalb der Entzündungstemperatur ein; sie wird durch die Temperaturerhöhung beschleunigt. Die Entzündungstemperatur ist diejenige Temperatur, bei der der Verlust an ursprünglich zugeführter Wärme, der von der Fortleitung etc. herrührt, gleich der Wärme ist, die in der gleichen Zeit die Transformation erzeugt; dann wird von der erhitzten Stelle aus eine Transformation von stets gleicher Stärke sich durch die ganze Menge verbreiten.

Nach der Untersuchung der Transformationen wendet sich der Verf. zu derjenigen des Gleichgewichts, von dem er drei Formen unterscheidet, das Gleichgewicht homogener, heterogener und condensirter Systeme. Zunächst betrachtet er das homogene Gleichgewicht; für dasselbe ist, wenn  $k_1$  und  $k_2$  die Geschwindigkeitscoëfficienten sind:

$$\frac{C_2^{n_2}}{C_1^{n_1}} = \frac{k_1}{k_2} = k \quad \text{und} \quad \frac{d \log_n k}{d T} = \frac{q}{2 T^2}.$$

worin q die Bildungswärme des ersten Systems aus dem zweiten bei constantem Volumen darstellt.

Ist q = 0, so folgt ohne weiteres, dass k unabhängig von der Temperatur ist; bei einem solchen System ändert sich das Gleichgewicht nicht mit der Temperatur; also gilt hier der Satz, ist die Verschiebung des Gleichgewichts ohne Einfluss auf die Temperatur, so hat auch eine Temperaturänderung keinen Einfluss auf das Gleichgewicht.

Hierher gehört: 1) Das Aetherificationsgleichgewicht, 2) das Gleichgewicht NO<sub>3</sub>H + ClCa<sub>1/4</sub> ≠ NO<sub>3</sub>Ca<sub>1/4</sub> + ClH, 3) das Gleichgewicht isomerer Körper mit entgegengesetztem Drehungsvermögen, 4) das Gleichgewicht H<sub>2</sub>O + CO ≠ H<sub>4</sub> + CO<sub>5</sub> bei Temperaturen zwischen ca. 1700 und 2250°.

Ist dagegen q von Null verschieden, so kann man aus den Veränderungen von k mit der Temperatur q berechnen. Es ist nämlich:

$$\log_n \frac{k_2}{k_1} = \frac{q}{2} \left\{ \frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right\},\,$$

wo  $k_2$  und  $k_1$  die das Gleichgewicht bedingenden Grössen sind. Für die Reaction  $N_2O_4 = 2NO_2$  und die relative Avidität von  $HNO_3$  und  $H_2SO_4$  ergab sich zwischen Erfahrung und Rechnung eine sehr gute Uebereinstimmung.

Heterogenes chemisches Gleichgewicht. Bei diesem sind nicht alle Körper im gleichen Aggregatzustand, sondern z. B. einer gasförmig, der andere flüssig u. s. f. Es gelten nach Van't Hoff die nämlichen Gleichungen:

$$k = \frac{C_2^{n_2}}{C_1^{n_1}}$$
 und  $\frac{d \log_n k}{d T} = \frac{q}{2 T^2}$ .

Es beziehen sich aber  $n_1$  und  $n_1$  nur auf die nicht condensirten (ausgefällten) Körper. Die Consequenzen aus den Gleichungen sind dieselben wie vorher.

Condensirtes Gleichgewicht. Dies tritt bei der gegenseitigen Umwandlung von festen oder flüssigen Körpern ein, und unterscheidet sich von den zwei anderen Gleichgewichtsformen durch das Bestehen einer Temperatur (Uebergangspunkt), oberhalb deren der eine Körper, unterhalb deren der andere gänzlich vorwaltet, wenn das Gleichgewicht eingetreten ist.

Die einfachsten Fälle liegen vor in der physikalischen Erscheinung des Schmelzens und Erstarrens. Hieran schliessen sich jedoch andere Fälle von mehr oder weniger bestimmt chemischer Natur, wie z. B. gegenseitige Umwandlung des rhombischen und monoklinen Schwefels, diejenige von Cyamelid und Cyanursäure, wobei der Uebergangspunkt bei resp. 95° und 150° liegt.

Diesen Uebergangspunkt erklärt der Verf. durch die Annahme, dass die beiden Modificationen im allgemeinen verschiedene, mit der Temperatur in verschiedener Weise steigende Spannkräfte des nämlichen Dampfes besitzen. Aus dem Dampf scheidet sich immer der Körper mit der kleinsten Spannkraft ab. Der Uebergangspunkt ist dann derjenige, bei dem die Dampfspannungen beider Körper gleiche Werthe haben.

Auch in complicirteren Fällen wird das Bestehen eines derartigen Uebergangspunktes als nothwendig vorausgesagt, wie z. B. bei:

im ungelösten Zustand. Verf. spricht in derartigen Fällen von unvereinbaren Systemen, und stellt diesbezüglich des Satz auf:

"Der Uebergangspunkt ist die Temperatur, bei der das Verhältniss der durch das chemische Gleichgewicht verlangten Concentration im gasigen Theile dann erreicht ist, wen jeder der Körper sich darin mit einer Maximaltension befindet."

Der Verf. stellt nun noch die physikalischen und chemischen Gleichgewichtszustände nebeneinander:

	homogen	heterogen	condensirt
Physikalisch	Abweich. vom Boyle- Charles'schen Gesetz	Verdampfen	Schmelzen
Einfach- chemisch	$\left.\begin{array}{c} N_x O_4 \rightleftarrows NO_2 \end{array}\right.$	Cyansäure und Cyamelid	Umwandl. des Schwefels.
Complexe chemische Processe	$CO + H_2O \stackrel{\triangleleft}{\Longrightarrow} CO_2 + H_2$	NH <sub>5</sub> S <del>_≥</del> NH <sub>5</sub> + H <sub>5</sub> S	unverein- bare Systeme.

Trägt man in einem Coordinatensystem als Abscissen er Grössen k, als Ordinaten die Temperaturen auf, und hat in einen festen Körper und ein Gas, so werden die k gleich r Concentration der Dämpfe, d. h. gleich dem Gewicht der dumeneinheit bei der Maximalspannung. Hat man Schwefel, kann man drei Curven zeichnen, eine für den rhombihen (r), eine für den monoklinen (m) und eine für den gehmolzenen (f); bezeichnen  $q_r$ ,  $q_m$ ,  $q_f$  die bei der Condention von Schwefeldampf in den drei Formen frei werdenden ärmemengen  $T_{rm}$ ,  $T_{rf}$ ,  $T_{mf}$ , die Uebergangspunkte der r die m Modification und die Schmelzpunkte der beiden Moficationen (120 und 114,5), so ist:

$$(T_{rf}-T_{rm})\!:\!(T_{mf}-T_{rf})=\frac{q_m-q_f}{T_{mf}^{-2}}\!:\!\frac{q_r-q_m}{T_{rm}^{-2}}\;.$$

Die Erfahrung bestätigt diese Relation.

In einem vierten Theil behandelt nun Van't Hoff die errückung des materiellen Gleichgewichtes mit der Tempetur und stellt folgendes Princip des beweglichen Gleichwichts auf:

Jedes Gleichgewicht zwischen zwei verschieenen Zuständen der Materie verschiebt sich inlge einer Temperaturerniedrigung nach demnigen der zwei Systeme, dessen Bildung Wärme
etwickelt. Dieser Satz umfasst die chemischen wie phykalischen Gleichgewichtszustände; er gibt ferner das Resultat
er Temperaturerniedrigung und Erhöhung an; ferner lehrt
en, dass, wenn kein System existirt, das sich unter Wärmetwickelung bildet, eine Temperaturveränderung auch das
leichgewicht nicht verändert. Stillschweigend ist nur voraussetzt, dass das Volumen sich nicht ändert.

Für die physikalischen Vorgänge ist obiger Satz unittelbar bewiesen, für die chemischen geht Van't Hoff in der Relation aus:

$$k = \frac{C_n^{n_n}}{C_n^{n_n}} \quad \text{und} \quad \frac{d \log_n k}{d T} = \frac{q}{2 T^2}.$$

machdem hierin  $q \ge 0$  ist, wird der Differentialquotient in Zeichen ändern und demnach  $dC_{\mu}/dt \le 0$ .

Aus dem obigen Satz folgert nun Van't Hoff weiter,

dass die Verbindungen, bei deren Bildung Wärme erzeugt wird, bei niedrigen Temperaturen überwiegen, während bei hohen diejenigen überwiegen, deren Bildung mit Wärmeabsorption verbunden ist.

In einem Schlusskapitel behandelt der Verf. noch die Affinität.

Die bei einer chemischen Umsetzung auftretende Arbeit der Affinität A ist gleich der Wärmemenge q, welche die Transformation erzeugt, dividirt durch die absolute Temperatur P des Uebergangspunktes, multiplicirt mit der Differenz zwischen dieser und T, also:

$$A = q \frac{P - T}{P}.$$

Bei dem Uebergangspunkt selbst ist A = 0.

Um die Affinitäten zu bestimmen, geht der Verf. aus von den Versuchen von Pfeffer, über osmotische Druckhöhe, die er als direct die Anziehung der Salzlösung auf Wasser messend ansieht. Ferner stellt er die Gleichung auf für eine Salzlösung:

$$D = 4.55 \ T \log_{\mathbf{a}} \frac{S_{\epsilon}}{S_{\epsilon}} = 10.5 \ T \log \frac{S_{\epsilon}}{S_{\epsilon}}.$$

Dabei ist D die Anziehung des Salzes auf das Wasser is Atmosphären,  $S_{\epsilon}$  und  $S_{\epsilon}$  die Maximalspannung der Wasserdämpfe und einer Salzlösung oder eines Hydrates.

Bezeichnet t die Erniedrigung des Gefrierpunktes einer Sablösung, so ist nahezu nach Guldberg  $S_{\epsilon}/S_{\epsilon} = q/(1-0.0096\hbar)$  also  $D = -10.5 \ T \ l. (1-0.0096 \ t)$ . Eine Vergleichung der so berechneten Werthe für Zucker und der experimentell grundenen Zahlen von Pfeffer gibt eine befriedigende Uebereinstimmung.

Den obigen Satz benutzt Van't Hoff, um die Kraft in Atmosphären zu bestimmen, mit der Krystallwasser in Hydraten festgehalten wird. Es ist für SO<sub>4</sub>Na<sub>2</sub>.10H<sub>1</sub>0 z. B. D = 604 Atmosph.

Die Arbeit, welche die Kraft D leistet, wenn sie 18 kg Wasser verschiebt, findet er dann in Calorien zu:

$$A = 2 T \log_n (S_e/S_s).$$

Hat man zwei Hydrate, so ist die Differenz der sseranziehenden Kräfte der zugehörigen Anhydride geben durch  $D=4,55~T\log_n~(S_s''/S_s')$  und die Arbeit bei berführung von 18 kg Wasser des einen Hydrats zum dern Anhydrid  $A=2T\log_n(S_s''/S_s')$ . Jenachdem  $S_s'' \gtrsim S_s'$  rschiebt sich das Gleichgewicht im einen oder anderen nne.

Anschliessend an die Beobachtungen von G. Wiedemann:

Temperatur	$SO_4$ Fe. $7H_2O(S_s')$	$SO_4Mg.7H_2O(S_z'')$
40,2 °	40,1	46,3
50,4	77	77
60	131,3	122,5

Ist C die Concentration der Dämpfe bei der Maximalbannung, q die Wärmemenge, welche die Verbindung des alzes mit 18 kg Wasser liefert, so ist allgemein:

$$\frac{d \log_n C}{d T} = \frac{q}{2 T^2}.$$

Bezieht sich q' auf den Process  $SO_4Fe 6H_3O + H_3O = \frac{1}{2}O_4 7H_2O$ , q'' auf  $MgSO_4 6H_2O + H_2O = MgSO_4 7H_3O$ , auf den oben aufgestellten Process, so ist:

$$\frac{d \log_n \left(\frac{C''}{C'}\right)}{dT} = -\frac{q}{2T^2};$$

ie Integration hiervon ergibt, da q sich nur wenig mit der imperatur ändert:

$$\log_{n}\left(\frac{C^{"}}{C'}\right) = \frac{q}{2T} = \text{Const.},$$

ner ist  $C''/C' = S_z''/S_z'$ , und beim Uebergangspunkt (P) d  $S_2'' = S_2'$ , also:

$$\log_{\mathbf{a}}\left(\frac{S_{\mathbf{a}^{''}}}{S_{\mathbf{a}^{'}}}\right) = \frac{q}{2T} - \frac{q}{2P},$$

woraus, wenn wir die Gleichung für A beachten:

$$A = q \left( \frac{P - T}{P} \right).$$

Um diese Gleichung auf irgend welche Processe auszudehnen, denkt sich der Verfasser etwa die Systeme JK+ClNa(1)  $\rightleftharpoons$  ClK+JNa(2) gegeben und folgenden Kreisprocess ausgeführt: das System JK+ClNa verwandelt sich bei der Temperatur P in 2 und absorbirt q Calorien. das zweite System kühlt sich bis T ab und verwandelt sich dann in 1, dabei werden q-A Calorien als Wärme und A als Arbeit entwickelt, dann erhitzt man von neuem bis P; da der Process umkehrbar ist, so ist:

$$\frac{q}{q-A} = \frac{P}{T} \text{ oder } A = q \left( \frac{P-T}{T} \right).$$

Bei der absoluten Nulltemperatur ist A=q. Hieraus ergibt sich, dass der Satz vom Arbeitsmaximum bei der absoluten Nulltemperatur streng gültig ist. Dabei misst die frei werdende Wärme die Arbeit der Affinitäten; bei höheren Temperaturen oberhalb der Umwandlungstemperatur ist das nicht der Fall.

Van't Hoff benutzt noch eine graphische Darstellung; als Abscissen wählt er die Temperatur, als Ordinaten die Arbeit A. Dann ist, wenn man frühere Bezeichnungen beibehält:

$$T_{rm} = \left\{ \frac{q_{rf}}{q_{mf}} - 1 \right\} : \left\{ \frac{q_{rf}}{q_{mf}} \cdot \frac{1}{T_{rf}} - \frac{1}{T_{mf}} \right\}.$$

Der berechnete Werth für  $T_{rm}$  ist 95,2° C. der gefunden 95,6°.

Sind die sich abspielenden Vorgänge electrischer Natw. so leitet der Verf. den Satz ab:

Die electromotorische Kraft A, die eine Transformation erzeugen kann, ist gleich der Transformationswärme q dividirt durch die absolute Temperatur des Uebergangspunktes und multiplicirt mit der Differenz von P und der Versuchstemperatur T, also:

 $A=q\frac{P-T}{P}.$ 

Hieraus ergibt sich die von H. v. Helmholtz gegebene eichung:

 $\frac{dA}{dT} = \frac{A-q}{T}.$ 

Aus diesen Betrachtungen will der Verf. das Gleichwicht von condensirten Systemen ableiten.

Er legt dazu folgende Zahlen von Braun zu Grunde:

	q	$\boldsymbol{A}$
$2 \text{Ag} + \text{Cl}_2$	117 500	97000
2 Cu + Cl,	131 600	99200
$2Ag + Br_2$	90 800	85000

nd betrachtet den Process  $2 \text{ Ag} + \text{Cu}_2\text{Cl}_2$  ₹ 2 AgCl + 2 Cu. Nach den früheren Auseinandersetzungen wird bei der soluten Nulltemperatur die Richtung einer Reaction beimmt durch das Vorzeichen der Wärmeentwickelung; dies t bei gewöhnlicher Temperatur nicht mehr der Fall; hier t die Differenz der electromotorischen Kraft massgebend, nd diese ist 2200 Calorien; es bildet sich also das erste ystem, wenn man vom zweiten ausgeht; dasselbe würde bei er absoluten Nulltemperatur statthaben bis zum Uebergangsunkt; darüber hinaus würde sich das ganze Verhalten umehren.

Zum Schluss betrachtet der Verf. noch das heterogene Heichgewicht, etwa bei  $2 \text{AgBr} \rightleftharpoons 2 \text{Ag} + \text{Br}_2$ . Die Bildungsrbeit ist nach der electromotorischen Kraft 85000 Cal.; Inner ist nach früherem  $A = 2 T \log_n \left( S(\text{Br}) / S(\text{BrAg}) \right)$ . Heim Siedepunkt des Broms, d. h. bei  $58,6^{\circ}$ , ist T = 273 + 58,6,  $(^{\circ}\text{CBr}) = 760 \text{ mm}$ , also  $S(\text{AgBr}) = 1,7 \times 10^{-53} \text{ mm}$ , d. h. bei  $58,6^{\circ}$  ersetzt sich im Vacuum das Bromsilber so lange, bis die pannung des Broms  $1,7 \times 10^{-53} \text{ mm}$  wird; für das Chlorsilber gibt sich analog eine Maximalspannung  $5,4 \times 10^{-76} \text{ mm}$ .

E. W.

E. Padova. Ein Theorem der Mechanik (Atti R. Ist. Ven. (6) 1, p. 913—917. 1882/83).

Der Verf. erweitert ein Theorem von Bonnet über die wegung eines Punktes auf die Bewegung eines Systemes n Punkten in folgender Weise: Wenn ein Punktsystem S einer Configuration  $C_0$  ausgeht und der gleichzeitigen

Wirkung von l Systemen von Kräften unterworfen ist, die nur von den Coordinaten abhängen, die für sich die Systeme  $S_1 \ldots S_l$ , die homolog zu S sind, die gleichen Wege durchlaufen lassen, ausgehend von  $C_0$ , und wenn die Anfangs lebendige Kraft von S gleich der Summe der Anfangs lebendigen Kräfte von  $S_1, S_2 \ldots S_l$  ist, so durchläuft das System S dieselben Wege wie  $S_1 \ldots S_l$ . E. W.

11. E. Padova. Die statischen Axen des invariablen System (Atti R. Ist. Ven. (6) 1, p. 1243—50. 1882/83).

Der Verf. behandelt eine Reihe von Eigenschaften der von Siacci als statische Axen bezeichneten Linien. Sie haben die Eigenschaften, dass, wenn man um sie ein starres System um einen bestimmten Winkel sich drehen lässt, auf das Kräfte wirken, die während der Bewegung nach Grösse und Richtung constant sind, das System in eine solche Lage gelangt, dass die Kräfte eine Resultante liefern. E. W.

12. E. Padova. Ueber die mehreren dynamischen Problema gemeinsamen Integrale (Atti R. Ist. Ven. (6) 1, p. 1005—20. 1882/83).

Diese Notiz lehrt eine einfache Methode kennen, un die Bedingungen zu bestimmen, dass eine gegebene Gleichung eine gemeinsame Integralgleichung für mehrere dynamische Probleme sei. Diese Methode vereinfacht und vervollständigt in gewissem Sinne die analogen Untersuchungen von Bertrand, Korkine, Pennachietti u. a. E. W.

13. Schulze. Apparat zur Demonstration des Beharrungvermögens (Catalog von Lisser und Benecke).

Dieser Apparat besteht in einem auf Schienen beweglichen Wagen, auf dessen Fläche sich wiederum Schienen befinden, auf denen eine zweirädrige Walze frei rollen kann, wobei Anschlagswinkel an den Enden des Wagens das Herabrollen der Walze verhindern. 14. M. Krass. Neuer Apparat zur Darstellung des freien Falles (Z.-S. f. Instrumentenk. 4, p. 347. 1884).

Vor einer an dem oberen Querstab eines Gestelles vertical nach unten gerichteten Stimmgabel mit bekannter Schwingungszahl, deren einer Schenkel mit einem horizontal hervorstehenden Schreibstiftchen versehen ist, bewegt sich in loser Führung ein Rahmen, in den man ein berusstes Stück Papier einspannen kann. Bringt man die Stimmgabel zum Tönen (vielleicht verwendet man am bequemsten eine Stimmgabel aus dem Helmholtz-König'schen Apparat) und lässt den Rahmen fallen, so ritzt der Schreibstift in die berusste Fläche eine Curve ein, an der man die Gesetze des freien Falles studiren kann.

## P. Mönnich. Ueber eine neue Fallmaschine (Rep. d. Phys. 21, p. 31—38. 1885).

Der Apparat dient dazu, die Fallgesetze ohne Berücksichtigung des absoluten Werthes von g nachzuweisen und dann auch diese Fallconstante zu bestimmen. Das Princip desselben besteht darin, dass ein fallendes, an einem senkrechten Führungsdrahte leicht und fast ohne jede Reibung niedergleitendes Gewicht die in gleichen aufeinander folgenden Zeitabschnitten zurückgelegten Fallräume direct auf einem zur Bewegungsrichtung parallelen weissen Papierstreifen electrolytisch markirt.

Zwischen Grundbrett und Kopfbrett des Stativs ist ein Draht ausgespannt und an dem Stativ selbst ein Metallblech angebracht, das mit einem weissen, mit Jodkaliumkleister bestrichenen Papierstreisen beklebt wird. Aus einem zum Führungsdraht concentrischen scharfen Rand des fallenden Gewichts springen in gleichen Zeitabschnitten Funken auf das Metallblech über, die dem Gewicht durch einen Funkeninductor mitgetheilt werden.

Hierzu ist ein durchaus zuverlässiger Stromunterbrecher nöthig. Eine Messingscheibe von 10 cm Durchmesser und 2 cm Dicke dreht sich mit ihrer stählernen Axe in stählernen Spitzen mit geringer Reibung; auf der Axe sitzt ein Elfenbeinring, der nur an einer Stelle von einem leitenden Platin-Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

stift unterbrochen ist. Gegen diesen Ring schleift eine Messingfeder, sodass, wenn man Axe und diese Feder mit den Polen des primären Stromes verbindet, eine auf kurze Zeit beim raschen Rotiren der Scheibe gleichmässige Unterbrechung des Stromes stattfindet.

Will man den absoluten Werth von g bestimmen, so muss man noch einen Chronographen hinzuziehen, welcher kleine Zeitmomente mit grosser Genauigkeit registrirt. Als solchen empfiehlt der Verf. das von Beetz'sche Vibrationschronoskop; dabei machen sich in der Anordnung der Apparate einige Aenderungen nöthig.

16. E. v. Gothard. Einfacher Apparat zur Demonstration des Foucault'schen Pendelversuches (Z.-S. f. Instrumentenk. 3, p. 19-21, 1885).

Dieser Apparat, der den Namen Kremaklitron trigt, wie der Verfasser angibt aus zotuauat und zlive gebildet, soll die Drehung der Schwingungsebene an den Polen, am Aequator und an einem beliebigen Breitengrade demonstriren. In einem kräftigen Grundbrett, das den sechsten Theil eines Kreises darstellt, ist die Sehne des Bogens durch einen rechtwinkligen Schlitz markirt, in welchem ein ebenfalls rechtwinkliges Messingparallelepiped verschoben (aber nicht verdreht) werden kann. Ferner befindet sich in dem Centrum des Bogens eine Axe, die durch eine kleine Handkurbel mit Schnurlauf in Umdrehung gesetzt wird. Zugleich dient diese Axe als Drehungsaxe einer hölzernen Alhidade, die in einem gabelförmigen Ausschnitt das obere Ende des zuerst erwähnten Messingprismas umfasst.

Diese Alhidade trägt noch einen dritten Messingcylinder in unbeweglicher Stellung. Messingprisma, Drehungsaxe und Cylinder haben cylindrische Bohrungen, in welche man eine Scheibe mit auf einem Bügel aufgehängtem Pendel einsetzen kann. Setzt man diese Scheibe in die Axe ein, so entspricht dies den Verhältnissen an den Polen, wobei die Scheibe durch die Kurbel in Umdrehung versetzt werden kann. Setzt man die Scheibe in das im Schlitz verschiebbare Messingstück ein, so entspricht dies den Verhältnissen

n Aequator, und bei Einfügung in den auf der Alhidade festigten und mit ihm beweglichen Cylinder hat man die erhältnisse an einem zwischen Pol und Aequator gelegenen reitengrad.

Die verschiedenen Ablenkungen für die gleiche Zeit auf verschiedenen Breitengraden lassen sich mit Hülfe des Appaates demonstriren.

Wenn die Alhidade die Tangente an den Meridian des betreffenden Punktes ist, so stellt die Drehungsaxe den Durchschnittspunkt der Tangente und verlängerten Erdaxe dar und das Grundbrett des Apparates den abgewickelten Maatel des Kegels, den die Tangente bei Rotation um die Erdaxe beschreibt, und dessen Grundkreis der Parallelkreis des betreffenden Ortes ist.

Ist die Erde um den Winkel  $\alpha$  weiter rotirt, und gibt  $\beta$  den Winkel zwischen den Tangenten in der alten und der neuen Lage an, so kann man  $\beta$  aus der bekannten Formel  $\beta = \alpha \cdot \sin \varphi$  berechnen, wobei  $\beta$  nichts anderes ist als der Winkel, den die Alhidade beschreibt.

 J. Marek. Relative Bestimmung der Intensität der Schwere durch Messung der Höhe einer Quecksilbersäule, die von einem Gase von constanter Spannung getragen wird (Z.-S. f. Instrumentenk. 4, p. 391—392. 1884).

Der Apparat schliesst sich an den von Mascart angegebenen an, nur dass nicht ein Gas, sondern eine Flüssigkeit benutzt wird, deren Dämpfe der Quecksilbersäule das Gleichgewicht halten. Marek verwendet wasserfreie schweflige Säure, deren Temperatur auf 0° gehalten wird. E. W.

 G. G. Stokes. Ueber die höchste Welle von gleichförmiger Fortpflanzung (Proc. Cambr. Phil. Soc. 4, p. 361—365. 1883). (Vorläufige Mittheilung.)

Für viele Fälle von Wellenbewegung ist die Entwickelung in Reihen nicht brauchbar, wegen der dabei auftretenden Schwierigkeiten. Der Verf. hat sich daher mit einer Art on Probirmethode, welche der Reihe nach immer genauere Annäherungen an die wahre Lösung liefert, beschäftigt; dieselbe ist für starke Wellen immer gut anwendbar. In jedem Falle gleichförmiger Fortpflanzung kann man nämlich die Bewegung auf einen Fall stationärer Bewegung zurückführen, und dann wird die Geschwindigkeit eines Oberflächentheilchens dieselbe sein, wie die eines Theilchens, welches längs einer dem Umriss der Welle entsprechenden ebenen Curve gleitet; sie wird also entsprechen der Tiefe unter einer festen geraden Linie, welche der Verf. "Datumlinie" nennt, nur um einen Namen zu haben. In dem Falle der höchsten Welle wird diese Linie, da ein Theilchen auf dem Gipfel eines Wellenberges dann momentan in Ruhe ist, durch den Kamm hindurchgehen; in anderen Fällen muss man ihre Höhe über der Wellenlinie gerade so gut wie den Umriss dieser versuchsweise annehmen.

Nimmt man nun vorläufig diese beiden Linien als richtig an, so kann man das Geschwindigkeitspotential  $\varphi$  an der Oberfläche angeben. Es gelten dann die beiden Gleichungen:

$$x = -\varphi + \sum A_n (e^{nk} + e^{-nk}) \sin n\varphi,$$
  

$$y = \sum A_n (e^{nk} - e^{-nk}) \cos n\varphi,$$

wo n eine ganze Zahl,  $2\pi$  die Wellenlänge, k die Tiese der Flüssigkeit bestimmt. Hat man nun x durch  $\varphi$  ausgedrückt, so kennt man auch  $x + \varphi$  als Function von  $\varphi$ , es sei dies  $f(\varphi)$ , und man kann jetzt die Coëfficienten A aus der ersten Gleichung bestimmen. Setzt man dies dann in die zweite Gleichung ein, so wird auch y eine Function von  $\varphi$ , etwa  $F(\varphi)$ , nämlich:

$$F(\varphi) = \frac{1}{\pi} \sum_{0}^{2\pi} \frac{e^{nk} - e^{-nk}}{e^{nk} + e^{-nk}} \cos n\varphi \sin n\varphi' f(\varphi') \cdot d\varphi'.$$

War der probeweise angenommene Umriss der Welle der richtige, so wird diese Gleichung dieselben Ordinates ergeben, anderenfalls wird sie der Wahrheit näher kommes, man kann sie von neuem als Versuchscurve anwenden u. s. f.

Die oben vorkommende Summirung kann nur in zwei Fällen ausgeführt werden: für eine unendlich tiefe Finzigkeit, für welche der Exponentialbruch gleich Eins wird; und zweitens für eine unendlich grosse Wellenlänge, mit anderes

Vorten für die beiden Fälle, wo die Wellenlänge gegen die liefe der Flüssigkeit entweder unendlich klein oder unendich gross ist. Im zweiten Falle nimmt man einen Wellenamm als Anfangspunkt der x und erhält statt der Summe in Integral, welches ausgeführt:

$$\frac{\pi/a}{e^{\pi b/2a}-e^{-\pi b/2a}}$$

rgibt. Die Resultate in den beiden Fällen sind:

l) 
$$F(\varphi) = \frac{1}{2\pi} \int_{0}^{\pi} \left( f(\varphi + \chi) - f(\varphi - \chi) \right) \operatorname{ctg} \frac{1}{2} \chi \, d\chi \,,$$

$$F(\varphi) = \frac{1}{k} \int_{0}^{\infty} \left\{ f(\varphi + \omega) - f(\varphi - \omega) \right\} \frac{d\omega}{e^{\pi \omega/2k} - e^{-\pi \omega/2k}}.$$

Der zweite Fall ist offenbar der einer sogenannten Einzelwelle". Für den ersten Fall wurde beispielsweise ine geradlinige symmetrische Zackenlinie mit Winkeln von 20° als Versuchscurve gewählt. Die erste Annäherung rgab nun für die Berggipfel ebenfalls Ecken von 120°, für 'halsohlen aber Curven, deren tiefster Punkt statt 0,309 er Wellenlänge nur 0,22 unter den Gipfelecken lag. Andere technungen durchzuführen, ist der Verf. noch beschäftigt.

F. A.

9. J. H. Poynting. Elementare Methode zur Berechnung der Fortpflanzungsgeschwindigkeit von Wellen (Proc. Birm. Phil. Soc. 4, p. 55—60. 1884).

Longitudinale Wellen. BA sei die Fortpflanzungsrichung, der Punkt A habe die Verrückung AP, der von A ach der Seite von B um AM = V entfernte Punkt M die rössere Verrückung MQ, sodass MQ - AP = v ist. Ist un u die wirkliche Geschwindigkeit des Punktes A, t die Leit, in welcher die Strecke MA zurückgelegt wird, so ist: v = ut.

fit dieser ersten Gleichung wird nun eine zweite zusammenestellt, welche sich aus der Betrachtung der Energie ergibt. Die kinetische Energie der Strecke V ist nämlich gleich  $(V n^2/2)$ , wo  $\rho$  die Dichtigkeit des Mediums ist. Ist ferner

P der ursprüngliche Druck, P + p derjenige im comprimirten Zustande, also P + (p/2) der mittlere Druck, so ist (P + (p/2))v die potentielle Energie. Die gesammte Energie während der Compression ist also  $(P + (p/2))v + \varrho(Vu^2/2)$ . Andererseits ist die geleistete Arbeit in t Secunden gleich (P + p)ut, man erhält also die zweite Gleichung:

(2) 
$$(P+p) u t = \left(P + \frac{p}{2}\right) v + \varrho \frac{V u^2}{2}$$

Durch Combination von (1) und (2) wird nun:

$$p=\varrho\,\frac{v_v}{t^2},$$

oder, wenn man die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Schalles U = V/t einführt:

$$U = \sqrt{\frac{1}{\varrho} V^{\frac{p}{\varrho}}} = \sqrt{\frac{1}{\varrho} \cdot \frac{p}{v/V}}.$$

Der zweite Factor unter der Wurzel ist aber Druckzuwachs dividirt durch den relativen Volumenzuwachs, also die Elasticität e des Mediums, es wird also:

$$U = \sqrt{\frac{e}{\varrho}}$$
.

Aehnlich findet man für Transversalwellen:

$$U=\sqrt{rac{g}{\varrho}}$$
,

wenn g die Starrheit des Mediums bedeutet.

Diese Ausführungen sind eine Anwendung der Methoda, welche Rayleigh angegeben hat (u. a. in der Theory of Sound, 2).

F. A.

 E. H. Amagat. Resultate, die bei der Berechnung in Manometer mit comprimirtem Gase dienen k\u00fcnnen (C.R.9). p. 1017—19 u. 1153—54. 1884).

Der Verf. hat Versuche über die Compressibilität von Stickstoff und Luft zwischen 1 und 65 m Quecksilberdruck ausgeführt. Er bediente sich dazu eines der Thürme der Kirche von Fourvières bei Lyon, wo er eine verticale Höbe von 63 m zur Disposition hatte. Das Gas erfüllte stets wenigstens 500 Theile der Länge des Compressionsapparates. Die Quecksilbersäulen liessen sich alle auf 0° reduciren. Die

rhaltenen Zahlen stimmen mit den früheren nahe zusammen, veichen aber von denen von Cailletet ab. Die Messungen vurden bei 16° angestellt. In der ersten Abhandlung sind us Versehen unrichtige Zahlen gegeben. Wir theilen die us der zweiten mit.

Druck n Metern	Stickstoff pv	Luft pv	Druck in Metern	Stickstoff pv	Luft pv
0,76 m	1,0000	1,0000	45,00 m	0,9895	0,9515
20,00	0,9930	0,9901	50,00	0,9897	0,9808
25,00	0,9919	0,9876	55,00	0,9902	0,9804
30,00	0,9908	0,9855	60,00	0,9908	0,9803
35,00	0,9899	0,9832	65,00	0,9913	0,9807
40.00	0,9896	0,9824	1 .		,

Die Abweichungen von pv von der Einheit sind bei 20 m beträchtlich kleiner als bei Regnault; dies kann von ler niedereren Versuchstemperatur der letzteren 4° herrühren. Das Minimum von pv entspricht 42 m, frühere Versuche latten 45 m ergeben.

Bis zu 430 Atmosphären kann man unter Zuhülfenahme ler früheren Messungen Stickstoffmanometer verwenden, für nöhere muss man Wasserstoffmanometer nehmen. E. W.

11. W. Hess. Ueber die Biegung und Drillung eines unendlich dünnen elastischen Stubes mit zwei gleichen Widerständen, auf dessen freies Ende eine Krast und ein um die Hauptaxe ungleichen Widerstandes drehendes Krästepaar einwirkt (Math. Ann. 25, p. 1—38. 1885).

Die vorliegende Arbeit bildet die Fortsetzung einer vereits im XXIII. Bande der mathematischen Annalen erschienenen Abhandlung über den unendlich dünnen cylindrichen elastischen Stab (vgl. auch Beibl. 7, p. 657). Ausgehend on der Rotation eines starren Körpers um einen auf einer Hauptträgheitsaxe durch den Schwerpunkt gelegenen festen Punkt — ein Problem, welches sich mit dem des Stabes auf lieselben Differentialgleichungen stützt — wurde damals der Pall behandelt, dass auf das eine Ende des letzteren nur in Kräftepaar einwirkt, während das andere festgehalten leibt, ein Fall, der sich der Rotation des Körpers um den schwerpunkt analog erweist.

Diesmal wird nun zu dem am Stabende drehenden Kräftepaar auch noch eine ziehende Einzelkraft hinzugenommen, was rückschlägig für den rotirenden Körper aussagt, dass er der Schwerkraft unterworfen wird. Die unter dem Einflusse der letzteren erzielte Drehung ist aber zur Zeit nur gelöst für die Annahme der Gleichheit der zwei Hauptträgheitsmomente senkrecht zu der den festen Punkt und den Schwerpunkt tragenden "Axe der Figur", d. h. für das Gyroskop, es kann also die Lösung auch nur auf einen entsprechenden Stab übertragen werden, d. i. auf einen Stab mit zwei gleichen Hauptwiderständen gegen Deformation; der Einfachheit halber wirkt dabei das Kräftepaar um die Axe ungleichen Widerstandes. Je nachdem diese Widerstände die zwei Widerstände A und B in der Richtung der Maximal- und Minimalbiegung sind, oder der eine von ihnen der Widerstand C gegen Drillung um die Längsaxe des Stabes ist, entsteht je eine völlig für sich abgegrenzte Untersuchung. Die bisherigen Arbeiten über den Gegenstand befassen sich nur mit der ersteren Annahme; freilich lehnen auch sie sich nicht an das Rotationsproblem an und sind deshalb ausser Stande, die Deformation des Stabes allgemein und eingehend zu erörtern.

Sieht man von der Untersuchung ab, welche zwei den Poinsot'schen Kegeln der Drehaxe entsprechenden windschiefen Flächen gewidmet ist, so ergibt die Arbeit das Folgende:

I. Gleichheit der zwei Biegungswiderstände. In diesem Falle ist der Querschnitt des Stabes ein Kreis oder ein reguläres Polygon. Der Stab wird dann unter dem Einflusse des Kräftesystems gleichförmig gedrillt, d. h. je zwei um eine gleiche Bogenlänge abstehende Querschnitte erscheinen um den gleichen Winkel gegen einander verdreht. Die Biegung ist eine periodische, d. h. der in eine Raumcurve gebogene Stab kann in lauter congruente Theile von einer bestimmten Länge L zerschnitten werden. Die Enden eines solchen Stückes L sind dabei, vom freien Ende des Stabes beginnend, stets durch das Auftreten von Wendepunkten markirt. Die Gestalt des gebogenen Stabes ist hiernach deutlich; dieselbe variirt nun mit einer Variation der

constanten Widerstände gegen Deformation, sowie mit der Stellung der anregenden Zugkraft in mannigfacher Weise (es werden in der Arbeit neun verschiedene Typen charakterisirt und gezeichnet), ohne jedoch von der Eigenthümlichkeit, räumliche Wendepunkte zu besitzen, etwas einzubüssen. Wird eine ziehende Einzelkraft allein gewählt, ohne drehendes Kräftepaar, so geht die gebogene Raumcurve in eine ebene Curve über, in die von Bernoulli und Euler untersuchte "elastische Linie". Für dieselbe, welche gleichfalls mit Wendepunkten versehen ist, alle gelegen auf der Richtung der Kraft, ergeben sich in Analogie mit dem allgemeinen Falle verschiedene Formen, deren Auftreten und Uebergang durch die Erfüllung exacter Relationen bedingt wird; auch für diese sind Zeichnungen gegeben.

II. Gleichheit von Biegungs- und Drillungswiderstand. Ein elastischer Stab, dessen Widerstand in der einen Hauptbiegungsrichtung gleich jenem in der Drillungsrichtung ist, muss eine gewisse, der Theorie der Elasticität entspringende Relation erfüllen, welche complicirter ist, als die sub I besprochene Bedingung des Auftretens eines kreisförmigen oder regulär-polygonförmigen Querschnittes. Ein solcher Stab wird auch weder in eine periodisch gebogene, noch eine mit Wendepunkten versehene Raumcurve gekrümm t seine Gleichgewichtsgestalt ähnelt vielmehr derjenigen, in welche etwa eine Schraubenlinie übergehen würde, wenn man das eine Ende des sie tragenden Kreiscylinders allmählich conisch verengen würde.

In beiden Hauptfällen finden sich für die Coordinaten eine Punktes der Gleichgewichtscurve doppelt unendliche Reihen. Es mag für diesen Theil der Arbeit jedoch, sowie für viele, hier nicht wiederzugebende Einzelheiten auf jene selbst verwiesen werden.

W. H.

22. O. Reynolds. Ueber Oberflüchenspannung und Capillarwirkung (Rep. of the Brit. Assoc. 1882. p. 524-526).

Wird die Oberfläche reinen Wassers an irgend einem Punkte mit einer leicht mit Oel gefetteten Nadel berührt, so breitet sich das Oel schnell in eine kreisrunde Scheibe aus, welche anfangs mit grosser Geschwindigkeit an Au dehnung zunimmt. Bemerkenswerth ist hierbei nicht d Geschwindigkeit der Ausbreitung, sondern vielmehr die E wegung des reinen Wassers unmittelbar vor dem sich at breitenden Oele. Unmittelbar am Rande der Oelschic bildet sich nämlich stets eine kleine, vor dem Oele zurüc weichende Erhebung des Wassers. Auf tiefen, ruhigen Stelle wie sie sich hinter scharfen Biegungen lebhafter Ströme leic bilden, ist die Erscheinung ebenfalls häufig wahrzunehme Der rasche Einfluss des Wassers erzeugt hier aufsteigen Strömungen, welche sich auf der Oberfläche radial ausbreit und den auf letzterer befindlichen Schaum oder auf die Obe fläche gebrachtes Oel von dem Einströmungspunkte fe halten. Die Schaum- oder Oelschicht ist auch hier von ein schmalen Erhebung umgrenzt, die sich erweitert oder ve engt, jenachdem die Geschwindigkeit des Wassers oder d Ausbreitungsgeschwindigkeit der Oberflächenschicht die Obe hand gewinnt.

Um die Erscheinung in geschlossenen Gefässen sichtb zu machen, muss man die Wasseroberfläche mit Schwef blumen bestäuben. Alsdann hat es den Anschein, als ob d Schwefelblumen durch die sich ausbreitende Oelschicht zurüc getrieben würden, während thatsächlich der Vorgang so au zufassen ist, dass das Oel durch die Contraction der stau bedeckten Wasserschicht vorwärts gezogen wird. Die The sache, dass der Schwefelstaub erst dann in Bewegung gerät wenn das Oel ihn erreicht, zeigt, dass die Contraction n auftritt am Rande der Oelschicht in einem fast unendli schmalen Gürtel.

Diese eigenthümliche Erscheinung der Oberflächenco traction ist nach dem Verf. sehr bemerkenswerth; denn a anderen hydrodynamischen Vorgängen könnte man folger dass die Viscosität der Flüssigkeit bis zu einem gewisse Grade der Contractionswirkung Widerstand leisten müs und so das Bestreben habe, die Wirkung über einen beträcklichen Theil der Oberfläche auszubreiten, was jedoch bobigem Versuche nicht der Fall ist.

Verf. schreibt diesem Umstande eine gewisse theor tische Bedeutung zu, da hierdurch einiges Licht auf de

arakter derjenigen Kräfte geworfen würde, welche die häsion zwischen den Molecülen bedingen. J. E.

. J. Traube. Capillaritätserscheinungen in Beziehung zur Constitution und zum Moleculargewicht (Chem. Ber. 17, p. 2294 —2316. 1884).

Eine grössere Anzahl wässeriger Lösungen und Mischungen ganischer wie anorganischer Stoffe ist auf ihr capillares erhalten hin untersucht worden.

Im Einklange mit einer früheren Beobachtung von Musculus zeigte sich, dass Salze, sowie anorganische uren und Basen, und diejenigen organischen Stoffe, welche i gewöhnlicher Temperatur fest sind, bei ihrer Lösung die eighöhe des Wassers im allgemeinen sehr bedeutend weniger niedrigen, als dies durch organische Flüssigkeiten bei ihrer ischung mit Wasser geschieht. Die Eintheilung von Muslus in capillar active und inactive Körper, gemäss jenem erhalten, hält Verf. für nicht empfehlenswerth, da kein nerlich begründeter Unterschied zwischen jenen beiden brperklassen besteht, und dieselben vielmehr durch Ueberngsglieder verknüpft sind.

Die Lösungen der genauer untersuchten organischen üssigkeiten — es sind dies namentlich die Reihen der kohole, Fettsäuren und deren Ester — wurden in mehreren incentrationen untersucht, und die Werthe für die Steighen nebst entsprechenden Differenzen derselben in Tabellen röffentlicht. (Siehe folgende Seite.)

Der Verf. zieht aus den erhaltenen Werthen die Folrungen:

- 1) Die Steighöhe der Lösung eines Körpers nimmt ab t wachsender Concentration, und zwar sind bei gleicharer Zunahme derselben die Differenzen der Steighöhen acht gleich; sie wachsen und nehmen wieder ab (sie bilden de Curve mit einem Maximum).
- 2) In einer homologen Reihe nehmen die Steighöhen ab t wachsendem Moleculargewicht. Die Differenzen der eighöhen erreichen, mit wachsendem Moleculargewicht, in ncentrirteren Lösungen früher die Maximalhöhe als in den edünnteren.

2 2 2 2 3 0 0 0 Gramm i.100 cci	m   m
d 10,16 d 5,42 d 3,99	_
Methy  h 61,05 71,21 78,04 83,46 87,45	
D 12,34 10,25 6,67 4,40 3,71	i
12,25 10,41 7,69 4,68	
Aeth:	
D 13,64 17,31 16,67 13,95 13,95	_
8,58 11,05 10,41	_
Propyl h	A
16,24 15,75 13,87	Alkohole.
	hole
Butyl	-  "
8,56 10,54 9,51 8,03	_
180- propy h 35,50 44,06 54,66 64,11 72,1:	
D	
11,01 1,03 5,80	-!
180- buty - - - 51,00 51,07 77,90	•
D D 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
10,91	
amyl amyl 45,57 45,57 56,48 67,08	-

20 10 5 2,5 d 2,5 d 4	Gramm in 100 cem
<u> </u>	
6,46 5,81 2,44 2,14	j
72,70 79,16 84,47 86,91 89,05	Amei-
12,02 7,93 10,55 7,45 7 8,41 5,39 1 5,46 8,65 3,95 8,65	D
7,93 7,45 5,39 8,65	
60,68 68,61 76,06 81,45 85,10	Essig- säure
14,18 14,85 12,99 10,89 7,54	8
7,21 9,31 7,49	
46,55 58,76 63,07 70,56 77,56	Pro- pion- sture
10,34 13,98 14,61 13,41 10,49	D I I
8,68 8,68 9,92 7,49	
36,21 39,78 48,46 57,15 67,07 74,56 80,10	Butter-
7,83 7,91 9,91 7,99	
36,21     —     —       39,78     7,83     38,92     —       48,46     7,91     54,66     12,79       57,15     9,91     54,56     12,79       67,07     7,99     64,57     11,51       74,56     6,02     78,58     8,13	lao- butter- säure
12,79 11,51 10,79 8,13	0
8,71 8,71	
41,87 53,06 61,77 13,22 70,45	lsova- lerian- saure
13,22	5
10,04	
18,55	Ca- pron- Biliure

3) Isomere Körper, auch von verwandter Constitution, a in gleich concentrirten Lösungen nicht nothwendig 1e Steighöhen.

Namentlich geht aus den Versuchen hervor, dass die höhe sehr wesentlich von der Atomverkettung der gen Substanz abhängig ist; dies wird deshalb hervorgen, weil derselben nach den bisherigen Versuchen ein untergeordneter Einfluss wenigstens auf die Capillarionstanten der Körper an sich zugeschrieben wird. Auch n sich anscheinend sehr innige Beziehungen zwischen Steighöhen und der Löslichkeit verwandter Isomeren. für spricht vor allem das Verhalten der isomeren Ester lettsäuren. Die Formiate, denen nach den Bestimmungen /erf. eine weit geringere Löslichkeit in Wasser zukommt, len ihnen isomeren Estern, sind auch sämmtlich in ihrer ng durch eine weitaus niedrigere Steighöhe ausgezeichnet.

ing it	h	1 l Lösung enthält in Grammen	h
5 5 5	h           Propionsäure         53,76           Milchsäure         71,51           Buttersäure         39,78           Isobuttersäure         38,92           Oxyisobuttersäure         68,11           Aethylalkohol         60,96           Aethylenalkohol         85,84           Propylalkohol         43,65           Isopropylalkohol         44,06           Glycerin         90,03           Norm. Butylalkohol         60,45           Isobutylalkohol         62,07           Trimethylcarbinol         68,11		Acetaldehyd 75,50 Paraldehyd 58,36 Propylaldehyd 62,52 Aceton 71,47 Allylalkohol 66,46 Propylalkohol 74,32 Allylalkohol 81,57 Propylacetat 55,44 Allylacetat 64,25 Diäthylamin 56,73 Triäthylamin 41,26 Propionitril 63,19 Aethyläther 53,33
5 5	Isoamylalkohol 45,57 Dimethyläthylcarbinol . 60,02	5 20 2,5	Oxaläther 64,27 Mercaptan 85,30 Anilin 66,45 Benzaldehyd 83,33

Verf. veröffentlicht sodann vorstehende Tabelle, aus welcher die Beziehungen der Capillaritätsconstanten zur Constin der gelösten Substanz ergeben. Die Steighöhen beziehen sich auf eine Capillare von 0,1557 mm Radius. Die Beobachtungstemperatur war 22°C. In der ersten Columne findet sich die Anzahl der in 1 l der Lösung (Temp. 23°) enthaltenen Gramm Substanz.

Indem die Steighöhen (h) der Lösung durch die Moleculargewichte (m) der gelösten Substanz dividirt wurden. ergeben sich die Werthe h/m, welche bei derselben Concentration das Verhältniss zwischen der Anzahl der gehöbenen Molecüle der gelösten Substanzen angeben.

Es möge diejenige der diesbezüglich veröffentlichten Tabellen hier wiedergegeben werden, welche sich auf die Lösungen der Fettsäuren bezieht. Unter D finden sich die Differenzen der Werthe h/m für die horizontal nebeneinsnder gestellten Lösungen.

Anzahl der in 100 ccm	Ameisen-			Propion-			Butter
enthaltenen Gramme	$\frac{h}{m}$	D	$\frac{h}{m}$	D	m	D	·
20	1,580	0,569	1,011	0,382	0,629	0,218	0,411
10	1,721	0,577	1,144	0,418	0,726	0,274	0,452
5	1,836	0,568	1,268	0,416	0,852	0,301	0.551
2,5	1,889	0,581	1,358	0,404	0,954	0,305	0,649
5/4	1,936	0,518	1,418	0,370	1,048	0,286	0,762
5/8	· —	-	· <u> </u>	_	·—	·	0,847
5/ /16	_				_	_	0,910

Anzahl der in 100 ccm enthaltenen Gramme	Butter- säure h m	D	Isobutter- säure h_ m	D	Isovale- riansäure	D	Capron- săure
20	0,411	T -	_	-		_	
10	0,452	0,010	0,442	_	. <del>-</del>	_	I —
5	0,551	0,020	0,531	_	i –	_	<b>!</b> —
2,5	0,649	0,028	0,621	0,211	0,410	· _	· –
5/4	0,762	0,028	0,734	0,214	0,520	l —	; <b>–</b>
5/8	0,847	0,022	0,825	0,219	0,606	0,195	0,411
5/10	0.910	0.017	0.893	0.202	0.691	0.192	0.499

Der Verf. leitet aus den Tabellen das für die Lösungen homologer und vieler anderen verwandten Körper (innerhalb gewisser Concentrationen) geltende Gesetz ab:

Die Differenz der Quotienten aus Steighöhe und Mole-

wicht ist für die Lösungen je zweier Körper eine nur r relativen Grösse der Concentration abhängige Con-

leses Gesetz kann auch auf die speciellere Form gewerden:

ie Differenzen der gehobenen Molecülzshlen der ge-Stoffe verhalten sich wie die Concentrationen der z.

ie Concentrationsgrenzen, innerhalb deren obiges Gemähernde Gültigkeit besitzt, werden vom Verf. genauer
net, namentlich wird auch ihre Abhängigkeit vom
slargewicht des gelösten Körpers erörtert. Auch wird
zhlagen, jene Werthe D (welche sich umgekehrt verwie die Radien der Capillare) als Constanten zu be, und etwa als "specifische Capillaritätsconstante" zu
men.

nd  $h_{\alpha}$  und  $h_{\alpha'}$  die Steighöhen der Lösungen eines Köressen Moleculargewicht gleich m ist, in verschiedenen itrationen,  $h_{\beta}$  und  $h_{\beta'}$  die Steighöhen der Lösungen eines erwandten Körpers mit dem Moleculargewickt m', in den Concentrationen, so ergibt sich (unter der Voraust, dass obiges Gesetz auf diese Lösungen anwendbar irch Gleichsetzung der Werthe  $h_{\alpha}/m - h_{\alpha'}/m'$  und  $-h_{\beta'}/m'$  die Gleichung:

$$\frac{h_n - h_{a'}}{h_n - \bar{h}_{a'}} = \frac{m}{m'}; \quad \text{in Worten:}$$

eighöhenunterschiede der Lösungen je eines Körpers chiedenen, aber entsprechend gleichen Concentrationen, en sich wie die Moleculargewichte der gelösten Körper. it Hülfe dieses Satzes ist es möglich, das Moleculart eines Körpers zu berechnen aus dem Molecularte eines ihm homologen oder verwandten Körpers und eighöhen der Lösungen beider Körper.

ım Belege wurden auf diesem Wege die Molecularte der Fettsäuren mit annähernder Genauigkeit be-

hliesslich erwähnt der Verf. die Empfindlichkeit der ren Prüfungsmethode und hält ihre Anwendbarkeit

zum Zwecke der Analyse für möglich. Besonders hält er sie zur Entscheidung von Constitutionsfragen für geeignet, in den Fällen, wo die Siedepunktsbestimmung keine Auskunft geben kann.

24. J. Thoulet. Anziehung, welche stattfindet zwischen gelösten Körpern und festen eingebrachten Körpern (C. R. 99, p. 1072—74, 1884).

Der Verf. bringt in verschiedene Lösungen, in der Tabelle charakterisirt durch die chemischen Zeichen, verschiedene Pulver und bestimmt den Titre vor und nach dem Einbringen; stets hat derselbe, entsprechend einer Condensation des gelösten Körpers, abgenommen. Die Wirkung ist analog derjenigen der Chevreul'schen affinité capillaire.

Die Zahlen gibt die Tabelle.

Körper	Gehalt vor Berührung (in Grammen pro Liter)	Gehalt nach Berührung (in Grammen pro Liter)
Weisser Marmor, NaC	80,419	80,093
Porcellanerde, NaCl .	. 80,419	79,482
Quarz, BaCl	. 135,69	134,26
" "	. 108,55	107,81
" " …	.   67,84	67,28
., .,	. 27,14	26,49

Der Verf. bestimmt die Dichte von Marmorpulver, des sich in einem Platintiegel befindet, in Alkohol und in einer Kaliumcarbonatlösung. Im zweiten Falle ist sie grösser infolge der Condensation von Salz auf den Marmor.

Bringt man in Jodquecksilberjodkalium verschieden grosse Quarz- und Glasstücke, so schwimmen bei passender Concentration die grossen Körner, und die kleinen sinken man Boden. Die Oberfläche ist eben bei den kleinen im Verhältniss zum Volumen grösser, als bei den grossen. Beim Marmor sinken alle Stücke unter, da bei ihm infolge der Porösität die Oberflächen entsprechend dem Volumen wachsen.

Hieraus leitet der Verf., wie wohl schon andere vor ihm die Unreinheit der chemischen Niederschläge, die Aenderung des Titers von Lösungen in Berührung mit Kohle, das Niederfallen von Thontheilchen in Salzlösungen ab. E. W.

25. J. U. Lloyd. Veber Lösung durch Capillaranziehung (Chem. News 51, p. 51-54. 1885).

Der Verf. bespricht folgende Versuche: Taucht man einen Streisen Filtrirpapier am einen Ende in eine Lösung von Kupfersulfat oder Ferrisulfat, so steigt das Salz nur bis zu einer bestimmten Höhe in demselben empor, während das Lösungsmittel sich viel weiter erhebt; es ist der durch Salz gefärbte Theil des Papiers von dem mit dem Lösungsmittel durchtränkten durch eine scharfe Linie getrennt. Bei gemischten Lösungen von Ferrosulfat und Kuprisulfat erhebt sich ersteres höher als letzteres. Derartige Versuche sind schon vor mehr als zwanzig Jahren angestellt worden (Schönlein, Pogg. Ann. 115, p. 487 und F. Goppelsröder, Pogg. Ann. 115, p. 485. 1862).

R. S. Dale. Einige neue Ph\u00e4nomene chemischer Wirkung, die eintreten, wenn ein Str\u00fcmen aus einer Capillarr\u00fchre stattfindet (Chem. News 51, p. 58—59. 1885).

Der Verf. lässt durch einen capillaren Heber eine Flüssigkeit in eine andere, die mit ihr einen Niederschlag bildet, fliessen; es bilden sich dann Röhren aus dem Niederschlag. (In dieser Weise hat bekanntlich schon viel früher Traube seine Niederschlagsmembranen erzeugt.) Untersucht wurden:

27. F. Bickel Guthrie. Ueber die Löslichkeit gewisser Salze in geschmolzenem Natriumnitrat (J. Chem. Soc. 1885, p. 94-98).

Der Verf. hat folgende eutetische Gemische nach der Methode seines Vaters (Beibl. 9, p. 24) gefunden:

`	, <u>.</u> , ,	•
Sulfat	Chromat	Carbonat
2,61	0,205	0,916
1,845	2,133	0,69
1,477	0,547	0,294
0,82	0,245	_
	2,61 1,845 1,477	2,61 0,205 1,845 2,133 1,477 0,547

E. W.

 A. Famintzin. Ueher Kieselsäuremembranen und geschichtete Myelingebilde (Bull. de l'Ac Imp. de St. Pétersbourg. 29, p. 414—415. 1884).

Der Verf. setzte 50 ccm des käuflichen flüssigen Natronglases zu 5 ccm concentrirter Salzsäure und dialysirte, brachte den Inhalt des Dialysators in dünner Schicht auf Quecksilber und liess verdunste. Er erhielt so glashelle, vollkommen durchsichtige Membranen, deren Consistenz zwischen gelatinös und glasartig variirte. An der Luft verkleinerten sie sich noch, in Wasser quollen sie um 5 % auf. Bringt man einen Tropfen käuflicher Oelsäure in wässeriges Ammoniak, so bilden sich Kugeln und cylindrische Auswüchse, die anfangs ungeschichtet erscheinen, mit der Zeit aber in concentrische Schichten zerfallen

 Lisser und Benecke. Diffussionsapparat (Catalog d. Hrn. Verf.).

Ueber eine poröse Thonzelle ist ein Glascylinder auf eine feste an einem Statif befindliche Unterlage gekittet, welche je mit 2 Glasröhren communiciren, deren je die eine kürzere mit einem Glashahn versehen ist, während die längere andere in ein Gefäss mit farbigem Wasser taucht. So sind zwei Hohlräume geschaffen, die durch eine poröse Wand geschieden und je mit einem Zuströmungsrohr und einem Manometer versehen sind.

 C. Hintze. Beiträge zur krystallographischen Kenntniss organischer Verbindungen (Zeitschr. f. Krystallogr. u. Mineral 9, p. 536-557, 1884.).

Für Tetraphenyläthan sind bisher 11 verschiedene Bildungsweisen bekannt geworden. Im Gegensatz zur bisherigen Anschauung findet Verf., dass die nach ihnen zu erhaltenden Präparate sämmtlich krystallographisch und optisch identisch sind, dass es also nur ein, wahrscheinlich symmetrisch constituirtes, Tetraphenyläthan gibt, welches monoklin krystallisirt mit Einschluss eines Molecüls Krystallbenzol. Gewöhnliche Combination:  $\infty \Re \infty.0P.\infty P$ ; Axenverhältnisse: a: b:c = 0,49394:1:0,84183;  $\beta = 70^{\circ}$ 46'. Tetraphenyläthylen

dagegen krystallisirt triklin, ohne Krystallbenzol; gew. Combination:  $\infty \ P \infty . 0P . \infty_1 P . P$ ; Axenverhältniss: a:b:c = 1,1187:1:1,1000;  $\beta = 69^{\circ}49'$ .

Verf. hatte ferner Gelegenheit, das schon von Groth u. a. studierte Triphenylmethan aufs neue krystallographisch zu untersuchen und einige der früheren Angaben zu berichtigen. Danach existirt das Triphenylmethan in zwei Modificationen: aus Benzol krystallisirtes mit Krystallbenzol in spitzen Rhomboëdern (a:c = 1:2,5565); aus Alkohol dagegen rhombisch, dünn tafelartig, hemimorph (gew. Combination:  $\infty \overline{P} \infty . \infty P. \infty \overline{P} \infty . 2 \overline{P} \infty$  oben,  $\overline{P} 2$  unten; Axenverhält**niss:** a:b:c = 0.57155:1:0.58670). Die erstere Modification setzt das Triphenylmethan in krystallographische Beziehung zu den ebenfalls rhomboëdrischen Triphenylcarbinol (Groth) und Triphenylbrommethan (Hintze). Die Krystallform des letzteren bestätigt nicht die bisher gültige Regel, dass der Eintritt von Cl. Br. J für H in Kohlenwasserstoff dessen Form in die weniger symmetrische verwandle. Den Triphenylcarbinoläthyläther findet Verf. zwar monoklin, aber mit starkem Anklang an hexagonale Formentwicklung.

W. S.

## 31. M. Corsepius. Fortpflanzung des Schalles in Resonanzböden (Centralzeit. f. Opt. u. Mech. 5, p. 229. 1884).

Den Satz, dass sich die Schallwellen von einer schwingenden Seite aus in einen mittönenden Körper in der Schwingungsebene der Saite fortpflanzen, kann man nicht, wie man zu thun pflegt, dadurch beweisen, dass man am Ende der Saite ein Brett befestigt und zeigt, dass auf diesem der Sand hüpft oder rollt, je nachdem man die Saite vertical oder horizontal streicht. Denn das Brett bildet in diesem Falle einen wesentlichen Theil des unmittelbar schwingenden Mediums selbst.

Deshalb hat der Verf. einen Apparat construirt, welcher einer Geige ähnlich sieht, also aus Kasten, Hals, Wirbelkasten und Steg besteht, aber nur eine Saite hat, welche sich am Halse nach Belieben vertical oder horizontal erregen lässt. Am Steg ist oben und seitlich je ein eisernes Plättchen befestigt, denen man abwechselnd einen stählernen Electromag-

net gegenüber stellen kann, sodass auch dieser einmal vertical, das andere mal horizontal steht. Schaltet man nun in den Stromkreis ein Telephon ein, so hört man in demselben einen starken Ton, wenn die Streichrichtung mit der Lage des Electromagnets übereinstimmt, dagegen einen schwachen, wenn die beiden Richtungen senkrecht aufeinander stehen.

FA

32. G. Lippmann. Veber den analytischen Ausdruck der absoluten Temperatur und der Carnot schen Function (J. d. phys. d'Almeida (2) 3, p. 53 – 58, 277 – 283, 1884).

Nachdem Lippmann bemerkt hat, dass es behufs Vermeidung des Begriffes des absoluten Nullpunktes bei Aufstellung der Thomson'schen Temperaturscala besser ist, blos die Quotienten, nicht die Differenzen je zweier Temperaturen in der Thomson'schen Weise zu definiren, zeigt er ausführlicher als dort, wie letzteres praktisch am leichtesten in der schon Beibl. 7, p. 242, 1883, C. R. 95, p. 1058-62, bemerkten Weise geschehen kann.

33. A. Violi. Die Moleculargeschwindigkeiten der Gase (Attidella R. Acc. dei Lincei 8, p. 22—25 u. 62—64. 1884).

Definirt man die mittlere Moleculargeschwindigkeit durch die Gleichung:

 $\frac{N_{\frac{m}{2}}u^{2}}{2} = \sum_{i=1}^{m} \frac{u_{1}^{2}}{2}$ 

(N Anzahl der Molecüle, m Masse jedes einzelnen), und drückt man die Beziehung zwischen dem Luftdruck P, dem Volumen V und der Temperatur t gemäss der von Clausius und König herrührenden Gleichung:

$$PV(1+\alpha t)=N\frac{mu^2}{3}$$

aus, so wird, wenn noch g die Schwerkraft,  $\delta$  das Gewicht der Volumeneinheit Wasserstoff und p das spec. Moleculargewicht des Gases bedeutet:

(1) 
$$u = \sqrt{\frac{6 Pg}{\delta p}} (1 + \alpha t_i),$$

während andererseits nach Maxwell die wahrscheinliche Geschwindigkeit:

(2) 
$$u' = \sqrt{\frac{4Pg}{\delta p}(1 + \alpha t)}$$

und die wahre:

(3) 
$$u'' = \sqrt{1,0186 \frac{5 Pg}{\delta p} (1 + \alpha t)}$$

wird. Der Verf. versucht, analoge Formeln abzuleiten, indem er die beiden bei Gasen in diesen Fällen auftretenden Energien, die "Ausdehnungsenergie" und die Energie der "Eigenbewegung" der Molecüle getrennt untersucht. Zunächst ergibt sich der Satz, dass die Moleculargeschwindigkeit, ganz allgemein gefasst, die mittlere Proportionale aus dem Luftdruck und der Energie der Translationsbewegung der Molecüle ist. Zerlegt man nun diese letztere in jene beiden Bestandtheile e und e', drückt man diese durch c und c' (spec. Wärmen) aus und setzt unter Benutzung früherer Resultate des Verf.:

$$c'=a\frac{n}{p}$$
 (bei constantem Volumen),

$$c = a \frac{n}{p} \left( 1 + \frac{4}{5n} \right)$$
 (bei constantem Druck),

so findet man:

$$e=rac{4}{5}.rac{a}{p\,a}(1+\alpha\,t),\qquad e'=rac{1}{a\,p\,\alpha}(1+\alpha\,t);$$

und je nachdem man diese beiden Energien addirt oder subtrahirt, erhält man genau die obigen Formeln (1) und (2); lässt man endlich drittens die Eigenbewegung ganz ausser Spiel, da für deren Mitwirkung an der fortschreitenden Bewegung keine Erfahrung vorliegt, so ergibt sich:

(4) 
$$u'' = \sqrt{\frac{5 Pg}{\delta p} (1 + \alpha t)},$$

also nahezu übereinstimmend mit der obigen Formel (3). Man kann also folgende drei Sätze aufstellen:

- 1) Die der mittleren Energie entsprechende Moleculargeschwindigkeit ist gleich der mittleren Proportionale aus dem Luftdruck und der Summe der Ausdehnungs- und Eigenbewegungsenergie.
- 2) Die wahrscheinliche Moleculargeschwindigkeit ist die mittlere Proportionale aus dem Luftdruck und der Differenz

zwischen den Energien der Ausdehnung und der Eigent wegung.

3) Die wahre Moleculargeschwindigkeit ist die mittle Proportionale zwischen dem Luftdruck und der Ausdehnung energie der Molecüle. Nimmt man:

 $P=10332.9, \quad g=9.80533, \quad \delta=0.089578,$  so erhält man aus den Gleichungen (1), (2) und (4) folgend Tabelle:

Gas	u	u'	u"
Wasserstoff	1842,0 m	1504,0 m	1673,0 m
Sumpfgas	651,3	531,8	591,5
Ammoniak	631,8	515,9	573,5
Wasserdampf	614,0	501,3	557,7
Stickstoff	492,8	402,0	447,1
Kohlenwasserstoff	492,3	402,0	447,1
Aethylen	492,3	402,0	447,1
Luft	484,9	395,9	440,4
Stickoxyd	475,6	388,3	432,0
Sauerstoff	460,5	376,1	418,3
Schwefelwasserstoff	446,8	364,8	405,8
Chlorwasserstoff	431,2	352,1	391,6
Stickoxydul	392,7	320,7	356,6
Kohlensäure	392,7	320,7	356,6
Alkohol,	384,1	313,6	348,8
Cyan	361,3	295,0	328,1
Schweflige Säure	325,6	265,9	295,8
Chlor	309,2	252,4	280,8
Aether	302,8	247,3	275,0
Schwefelkohlenstoff	298,8	244,0	271,4
Benzin	295,0	240,8	267,9
Chloroform	238,3	194,6	216,5
Brom	206,0	168,2	187,0
Quecksilber	184,2	150,4	167,3
Jod	163,5	133,5	148,5
	·		F. A.

34. S. Pagliani. Ueber den Ausdehnungscoöfficienten wiiber die spec. Wärme bei constantem Volumen der Flüssig keiten (Atti R. Acc. delle Sc. di Torino 20, 17 pp. 1884).

Ist  $\alpha$  der Ausdehnungscoöfficient bei constantem Druck  $\alpha'$  bei constantem Volumen (der Spannungscoöfficient),  $v_1$  da

Volumen bei  $0^{\circ}$ , v bei  $t^{\circ}$ , p der Druck,  $\mu$  der Compressibilitätscoëfficient, bezogen auf 1 kg pro Quatratmeter, der sich aus dem auf den Atmosphärendruck bezogenen durch Division mit 10334 berechnet, und sind  $c_p$  und  $c_v$  die spec. Wärme bei constantem Druck und Volumen, so ist:

$$\alpha' = \frac{\alpha r_0}{p \mu v} \quad \text{und} \quad c_v = c_p - \frac{T}{J} \frac{\alpha^2 v_0^2}{\mu v}.$$

Aus seinen mit anderen unternommenen Compressibiliätsmessungen, den Ausdehnungscoëfficienten und den spec. Wärmen hat nun der Verf. Tabellen, aus denen wir einen Auszug mittheilen, berechnet.

Wasser.

t	<u>a</u>	μ'	Œ <sup>'</sup>	c <sub>p</sub>	c <sub>v</sub>	c <sub>p</sub>
0 "	-0,0 <sub>3</sub> 0570	0,0,503	- 1,1331	1,0000	0,9996	1,0004
4	0 ,	0,0,488	0	1,0002	1,0002	1,0000
10 .	+0,0,0920	0,0,470	+ 1,9570	1,0005	0,9995	1,0010
40	+0,0,3870	0,0,409	+ 9,4626	1,0030	0,9748	1,0432
80	+0,0,6318	0,0,396	+15,9536	1,0090	0,9198	1,0970
100	+0,0,7389	0,0,410	+18,0173	1,0130	0,8869	1,1422
t	α	μ΄	a'	<i>c</i> <sub>p</sub>	c <sub>v</sub>	$\frac{c_p}{c_v}$
			Benzol.			
20 0	0,0,125	0,0,0906	13,4721	0,3940	0,2736	1,4401
60	0,0,143	0,0,1168	11,3606	0,4502	0,3183	1,4144
75	0,0,149	0,0,1245	10,8850	0,4508	0,3132	1,4393
	•		Toluol.			
0 0	0,0,10302	0,0,0770	13,3792	_		· <u> </u>
40	0,0,10747	0,0,0994	10,8776	0,4202	0,3351	1,2540
80	0,0,11193	0,0,1260	8,1767	0,4496	0,3708	1,2125
100	0,0,11416	0,0,1410	7,3033	0,4662	0,3904	1,1942
		Me	hylalkoho	1.		
0 9	0,0,11342	0,0,1008	11,2520	_	_	_
20	0,0,11992	0,0,1137	10,3021	0,6055	0,5130	1,1803
<b>5</b> 5	0,0,13635	0,0,1384	9,2265	0,6947	0,5941	1,1693
		Ae	thylalkoho	l.		
0.0	0,0,104136	0,0,0970	10,7357	0,5475	!	_
40	0,0,118861	0,0,1179	9,6591	0,8412	0,5536	1,1583
60	0,0,132566	0,0,1347	9,2061	0,7060	0,6069	1,1683

t	,	u		μ	,	a		c <sub>p</sub>	:	c <sub>v</sub>	с <u>,</u>
					Prop	<b>k</b> ol	hol.				
0 0	' 0	,0,09	734	0,0,0	858	11,34	438	-			_
40	0	,0,10	027	1 0,0,1	042	9,20	602	0,6210	8 (	0 <b>,5507</b>	1,1298
60	Ú	,0,10	733	0,0,1	190	8,4	868	0,680	5 (	0,6065	1,1221
80	, 0	,0,11	811	0,0,1	365	8,0	169	0,736	в (	0,6548	1,1245
	Isobutylalkohol.					_ · _	Amylalkohol.				
t I		α	;	μ΄	, α'	_   -	t	1 (1		μ'	
0°	0,0,	0920	0	0,0882	10,430	08 ! -	0	0,0,0906	92 (	0,0,08165	11.1074
20	0,0,	0944		,0,0955	9,70	53 .	20	0,0,0937		0,0,0880	10,4624
40	0,0,	0990	1 0	,0,1068	8,931	10	40	0,0,1001	65 0	0,0,0976	9,8933
<b>6</b> 0 +	0,0,	1058	į o	,0,1221	8,188	52	60	0,0,1098	65 (	0,0,1103	9,4047
80 -	0,0,	1147	0	,0,1415	7,50	19	80	0,0,1228	73 (	0,0,1263	8.992
100	0.0,	1258		0,0,1650	6,90	48 1	.00	0,0,1391	90 , C	0,0,1458	8,6364
,	Dar	Sno	nn.	in acoo	öfficio	nt i	-+	infolge	dor	klainer	Com-

Der Spannungscoëfficient ist infolge der kleinen Compressibilität der Flüssigkeiten weit grösser als der Ausdehnungscoëfficient.

Mit Ausnahme des Wassers wächst innerhalb der Versuchsgrenzen der Spannungscoëfficient; die spec. Wärme bei constantem Volumen nimmt mit der Temperatur ab; die Aenderungen dieser Grössen werden mit steigender Temperatur immer kleiner. Der Verf. erklärt diesen Gang daraus dass bei der kritischen Temperatur die beiden Ausdehnungscoëfficienten und die beiden spec. Wärmen sich nur wenig voneinander unterscheiden. Daher muss der grössere Ausdehnungscoëfficient, d. h. der Spannungscoëfficient, abnehmen die kleinere spec. Wärme aber zunehmen.

Das Verhältniss der beiden spec. Wärmen wächst bei einigen Verbindungen (Aethylalkohol) mit der Temperatur. bei anderen (Toluol) nimmt es dagegen ab, ohne sich indess überhaupt sehr zu verändern.

E. W.

35. H. Emsmann. Nicht richtige, aber für den physikalischen Unterricht lehrreiche physikalische Apparate (Z.S. zur Förderung des physikal. Unterrichts 1, p. 49—55. 1884).

Der Verf. verwendet sich zunächst für die sog. Drebbelschen Thermometer, bei denen bekanntlich auch der Luftdruck eine Rolle mitspielt, als für den Unterricht sehr lehrreich.

Aehnlich so verhält es sich mit dem Wasserbarometer, das aus einem grösseren Glasgefäss in Gestalt einer seitlich zusammengedrückten und oben zugeschmolzenen Flasche besteht, wobei ein oben angeschmolzener Glasring zum Aufhängen des Apparates dient. Nahe am Boden geht seitlich eine angeschmolzene Glasröhre ab, welche, nach oben gebogen, das Gefäss überragt.

Ist letzteres etwa zur Hälfte mit Flüssigkeit gefüllt, so steigt oder sinkt diese in der Röhre mit dem wechselnden Luftdruck.

Der Verf. empfiehlt ferner zwei Trichter mit conischen, in eine Glasslasche genau einpassenden Ausslussröhren, von denen die eine mit drei der Länge nach angelötheten Drähten oder drei Rinnen versehen ist. Während aus dem einen die Flüssigkeit gar nicht oder nur ruckweise aussliesst, wird dies bei dem letzteren nicht eintreten.

36. Berthelot und Vieille. Neue Methode zum Messen der Verbrennungswärme der Kohle und organischer Verbindungen (C. R. 99, p. 1097—1103, 1884).

Die Verf. haben gefunden, dass die Verbrennung von organischen Verbindungen in der calorimetrischen Bombe schnell (in 3-4 Minuten) und total vor sich geht, wenn man vorher den Sauerstoff bis zu einem Druck von 7 Atmosphären comprimirt, und das Gewicht der zu verbrennenden Substanz so geregelt ist, dass zur Verbrennung nicht mehr als 0,3 bis 0,4 des zu Anfang vorhandenen Sauerstoffs verbraucht wird. Man erhält so die Verbrennungswärme bei constantem Volumen. Zur Berechnung der Verbrennungswärme bei constantem Volumen muss man in bekannter Weise Correctionen anbringen (Essais de méc. 1. 115), bei denen der aufgetretene Wasserdampf als ganz verflüssigt angenommen wird. Letzteres ist um so eher erlaubt, wenn der ursprüngliche Sauerstoff mit Wasserdampf gesättigt war.

Die Verf. geben zunächst die Verbrennungswärme der Cellulose (Baumwolle) und verschiedener bei der Pulverfabrikation bräuchlicher Kohlearten. Für Cellulose wird gefunden: Verbrennungswärme von 1 g 4,200 Cal., für 1 Aeq. = 162 g 680,4 Cal. (681,8 bei constantem Druck). Nun ist die Verbrennungswärme Ce gleich 564 Cal. Hiernach findet sich also bei Kohlehydraten ein Energieüberschuss. Dasselbe gilt auch zum Theil für die Verbrennungswärmen der von den Verf. untersuchten Kohlearten. Bei einer Kohleart aus Hollundermark war der Energieüberschuss ganz verloren gegangen. Diese Unterschiede weisen darauf hin, dass der eigenthümliche Zustand der Verbindung von C, H und O in den Kohlen sehr wichtig ist, da durch ihn bei fast identischer Zusammensetzung die Verbrennungswärme fast um ein Zehntel variiren kann.

## 37. S. U. Pickeriny. Notiz über die Lösungswärme der Sulfate von Kalium und Lithium (J. Chem. 1885, p. 98-99).

Die Lösungswärme von bei 20°, 100°, 200° und Rothgluth getrocknetem  $K_2SO_4$  ist nahezu gleich. Als wahrscheinlichster Werth ergibt sich bei der Lösung in 420 $H_2O$  bei 22,793° — 6256. In 200 $H_2O$  fand Berthelot — 5950, Thomsen — 6010 bei 22,8°.

Lithium verhält sich ebenso; die moleculare Lösungswärme in 420 H<sub>2</sub>O ist bei 22,75° - 6524. Thomsen fand 6257 und 6525. E. W.

## 38. S. U. Pickering. Calorimetrische Beziehung von Magnesiumsulfat (J. Chem. Soc. 1885, p. 100—104).

Die moleculare Lösungswärme von  $MgSO_4 + H_2O$  ist 12,131; die abweichenden Zahlen von Favre (10,996) und Thomsen 13,300 erklären sich aus dem Gehalt an  $MgSO_4 + 7H_2O$  und  $MgSO_4$ .

Für  $MgSO_4$ .  $7H_2O + 420H_2O$  findet der Verf. -3915, für  $MgSO_4$  20,765 Cal.; Thomsen fand 20,797 Cal. E. W.

9. C. Schall. Ueber eine Beziehung zwischen Moleculargewicht und Verdampfungsgeschwindigkeit bei Flüssigkeiten (Chem. Ber. 17, p. 2199—2212, 1884).

Der Verf. hat seine früheren Versuche weitergeführt, att aber die Menge des sich bildenden Dampfes zu besimmen, hat er die Menge verdampfter Substanz ermittelt. on der Seite ist an das zur Lieferung der erhitzenden mampfe bestimmte Rohr ein nach unten umgebogenes, am soden zugeschmolzenes und in ½ ccm getheiltes Rohr eineschmolzen, mit seinem horizontalen Theile communicirt es nit einer als Condensator dienenden U-röhre. Um die verampfenden Mengen auch dem Gewichte nach bestimmen zu önnen, muss man deren Dichte beim Siedepunkte kennen.

Der Methode von Ramsay zur Dampfdichtebestimmung at Schall eine bessere Form gegeben, bei der die dieser nhaftenden Fehlerquellen vermieden sind. Als Pyknometer ient ein kleines Fläschchen, das mit einem möglichst fein ad luftdicht eingeschliffenem Stöpsel versehen ist. Oben ist ier Stöpsel becherartig ausgeschliffen, und passt in den Beher ein Glasstab, der den Stöpsel trägt. Man hängt nun las Pyknometer wie bei Ramsay auf und bringt über seiner befinung in einiger Entfernung den Stöpsel an. So wie die ewünschte Siedetemperatur erreicht ist, drückt man mit dem rlasstab den Stöpsel herunter, schliesst das Gefäss dadurch, isst abkühlen und wägt.

Die Dichte D der Substanz beim Siedepunkt t ist, wenn I das Volumen des Fläschchens bei  $4^{\circ}$  ist, und  $\beta$  den Ausehnungscoëfficienten desselben bedeutet:

$$D = \frac{G}{H(1 + t\beta)}.$$

Aus den beobachteten Verdampfungszeiten berechnet der 7erf. die Moleculargewichte m' unter der Annahme, dass hnen die Verdampfungszeiten bei den Siedepunkten umgekehrt proportional seien (m ist das direkt bestimmte Moeculargewicht. Er theilt die Körper in drei Gruppen: 1) mit ahezu gleichem Moleculargewicht und Siedepunkt, 2) mit ahezu gleichem Moleculargewicht und verschiedenem Siedeunkt, 3) mit verschiedenem Siedepunkt und verschiedenem foleculargewicht.

Substanz	S. P	m	m'	Substanz	S. P	m	m
Phenol	179,70	94	95,26	Aceton	56,5	58	55.33
Anilin	180,70	93	91,80	Alkohol	78,50	46	41.2
Toluol	109°	92	93,85	Benzol	80,40	78	87,12
Valeraldehyd	91,950	86	84,3	Toluol	109 0	92	94,28
Monochlor-				Phosphor-			
benzol	130-1310	112,5	108,2	oxychlorür	106,70	153,5	149.9
Benzoyl-	•		:	Benzol	80,40	78	75.5
chlorid	196,1°	140,5	144,4	Toluol	109°	92	95.04
Essigsäure-	1		: - I	Methylalko-			
anhydrid .	135,860	102	106	hol	64,50	32	30,66
Aethylben-		!		Propylalkohol		60	62.63
zoat	210,590	150	145,5	Aethylalkohol	88,50	46	45.49
Essigäther .	74,5 °	88	87,4	Isobutyl-	•		
Amylalkohol	129-130 0	88	88,72	alkohol	106,7 0	74	74,54
Benzaldehyd	175,70	106	107,9	Isobutyl-	•		
Essigsäure-			,	alkohol	106,70	74	65,65
anhydrid .	135,8°	102	100,78	Benzol	80,40	78	75.71
Gàhrungs-	•		ı '	Phosphortri-	•		
amylalkohol	129-1300	88	99,10	chlorid !	_	137.5	141.6
Chloracetyl.	53,555	78,5	78,06				

Die Abweichungen zwischen den gefundenen und berechneten Werthen sind zum Theil ziemlich gross, und stimmen die hier ermittelten Verhältnisse von m/m' nicht durchweg mit den früher gefundenen überein. Der Verf. sucht die Ursachen dafür in Erscheinungen der Diffusion, Condensation. Adhäsion an den Glaswänden u. s. f. Auch die älteren Werthe für die Verdampfungswärmen zeigen untereinander nicht unbeträchtliche Abweichungen.

Der Verf. hat auch noch den Satz, dass die Verdampfungswärmen verschiedener Flüssigkeiten proportional den Verdampfungszeiten sind, geprüft. Er findet, wenn L die Verdampfungswärme, D die theoretische Dichte, m' das gefundene und m das unter Annahme obigen Gesetzes berechnete Moleculargewicht ist:

Substanz	t	L	DL	m	-	*
Wasser	100 ° C.	532.0 Cal.	331,7	_	T	-
Holzgeist	66,5 0	261,7	290,1	32		86,6
Aethylalkohol	78	206,4	328,8	46	1	46.4

Substanz	t .	L .	DL	m	m'
ylalkohol	131 ° C.	120,0 Cal.	365,7	88	89,0
igäther	74	105,0 "	320,0	88	91,2
tters. Methyl .	93	86,0 <sub>"  </sub>	303,8	102	111,2
ronenöl	165	69,5 ,,	327,4	136	138,3
pentinöl	156	68,5 "	322,7	136	! 139,8
tersäure	164	114,0 "	347,5	88	84,0
l <b>eri</b> anäther	113,5	68,4 "	308,0	130	140,0

Diese Resultate meint der Verf. dadurch erklären zu len, dass bei dem Siedepunkt eine vollständige Ueberndung oder eine gewisse Gleichheit der Cohäsion zwischen n Molecülen jeder siedenden Flüssigkeit vorhanden ist. er Verf. sieht den Akt der Verdampfung an als den Ueberng einer Bewegungsform in eine andere, unter Beibehaltung rgleichen Bewegungsschnelligkeit. Die Abweichungen sollen urch kleine Störungen hervorgebracht werden.

Gelten die obigen Gesetze, so muss jede Aenderung der oleculargrösse der siedenden Flüssigkeit sich in der Vermpfungswärme L und damit in der Verdampfungsgeschwingkeit zeigen. So fand Berthelot, dass für das Chloral id das Chloralhydrat L=54,2 und 132,3 ist, daraus folgt ne Spaltung des Chloralhydrats in Chloral und Wasser im Verdampfen.

Aus der Vergleichung der Verdampfungszeiten für Essigure und Ameisensäure mit denen anderer Substanzen folgt, iss die Molecüle derselben 1½ mal so gross ist, als die ormeln C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> und CH<sub>2</sub>O<sub>2</sub> angeben. E. W.

Der Stickstoff wird bei  $-214^{\circ}$  (Wasserstoffthermometer) st unter einem Druck von 60 mm Quecksilber. Sinkt der ruck auf 4 mm, so ist die Temperatur des festen Stickoffes  $-225^{\circ}$ .

<sup>).</sup> K. Olszewski. Erstarrungstemperatur des Stickstoffes und des Kohlenoxyds. Beziehung zwischen der Temperatur und dem Druck des flüssigen Sauerstoffs (C. R. 100, p. 350—352. 1885).

Das Kohlenoxyd erstarrt bei -207° und unter einem Druck von 100 mm Hg. Sinkt der Druck auf 4 mm, so wird die Temperatur des festen Kohlenoxyds -220,5°.

Für den Sauerstoff ergeben sich folgende zusammengehörige Drucke und Temperaturen.

Druck	Temperatur	Druck	Temperatur
50,8 Atm.1)	-118,8° ¹)	13,7 Atm.	-146,8°
49,7 ,,	-119,5	12,3 ,,	148.6
47,6 ,	-120,7	10,24 "	-151,6
46,7 "	- 121,6	8,23 ,,	<b>- 155,6</b>
45,5 "	-122,6	6,23 ,,	159,9
43,0 ,,	- 124,0	4,25 ,,	-166,1
40,4 "	-125,6	2,16 "	-175,4
38,1 "	-126,8	1,0 "	-181,4
36,3 "	- 128,0	9 mm	-211,5
34,4 ,,	129,0	4 mm	noch flüssig
32,6 "	-130,3	1	ŭ

1) Kritischer Druck. 2) Kritische Temperatur.

Noch unterhalb -211° erstarrte der Sauerstoff nicht. E. W.

- 41. Th. Petruschewski. Ein Photometer zu schulhyginischen Zwecken (J. d. russ. phys.-chem. Ges. 16 (2), p. 295—303. 1884).
- Gegenstände in Zimmern schnell und bequem zu messen. Er besteht aus einer Art Laterne, in welche eine Kerze von bestimmter Art federnd eingesetzt ist; das Licht geht in ein Seitenrohr, durchläuft zwei bläuliche, auf der einen Seite mattgeschliffenen Glasplatten und fällt auf ein unter 45° zur Axe des Rohres geneigtes Stück Bristolpapier. Dieses wird durch ein Rohr von oben betrachtet und füllt die eine Hälfte des Sehfeldes aus, während die andere auf die zu untersuchende beleuchtete Fläche direct gerichtet wird. Eine rotirende Scheibe mit Oeffnungen von verschiedener Grösse erlandt, die Stärke der Laternenbeleuchtung beliebig zu ändern; mas

ellt die Scheibe so ein, dass die beiden Hälften des Sehldes nahezu gleich beleuchtet erscheinen. Die Oeffnungen nd empirisch graduirt und mit Zahlen versehen; als Einheit ird dabei angenommen die Beleuchtung eines senkrechten ückes Papier durch eine in der Richtung seiner Normale ehende und 1 m entfernte Kerzenflamme. Die bläulichen läser dienen dazu, um das Röthliche des Laternenlichts zu zutralisiren. Der Apparat lässt sich auf geneigten Tischen nkrecht stellen, und das Seitenrohr kann um seine Axe zdreht werden, so dass man die Beleuchtung beliebiger Flächen beliebigen Richtungen schätzen kann.

A. St.

## J. H. Gladstone. Refractionsäquivalente organischer Verbindungen (J. Chem. Soc. 45, p. 241—259. 1884).

Die Tabellen enthalten die gefundenen Werthe. A ist e Fraunhofer'sche Linie A, nicht die Constante der auch y'schen Formel. Die spec. Refraction r ist  $(\mu_A - 1)/d$ , ist die Dichte, die spec. Dispersion D ist  $(\mu_H - \mu_A)/d$ . as Refractionsäquivalent R ist  $P(\mu_A - 1)/d$ , wo P das Moculargewicht bedeutet; das berechnete Refractionsäquivalent P0 berechnet unter der Annahme, dass die Atomrefractionen nd:

Für Verbindungen mit grossem Ueberschuss an Kohlenoff ist ebensowenig eine Berechnung versucht als für offenir sich anomal verhaltende.

Bei den Verbindungen, wo die Werthe für t, d u. s. f. cht angeführt sind, sind die optischen Constanten der reinen abstanzen aus den für Lösungen gefundenen berechnet.

	2	_	•			!	_	,	H	
Zingarang	r ormei	<b></b>	3	Ψ <sub>η</sub>	an'	пп	_	۹	Gef.	Ber.
Pentan	$C_{\mathbf{s}}H_{13}$	11,5	624	1,3536	i	. 1	0,5667	·	08.04	40.6
Amylen	CH <sub>10</sub>	2	0,6508	1,3712	1,3758	1,3907	0,5708	0,0300	39,95	70,5
Hexan, Siedep. 48-52° C.	C,II,	25,5	0,6317	1,3562	1,3602	1,2715	0,5638	0,0243	48,49	18.5
" " 53 · 60° C.	C <sub>6</sub> II,	25	0,6413	1,3608	1,3648	1,3763	0,5626	0,0242	48,38	18.2
Benzol	Ç,H,	91	0,8908	1,4978	1,5078	1,5411	0,5595	0,0486	43,64	43,5
	i i i	10	0,8901	1,4981	1,5083	1,5416	.		·	۱`
" (Ваглев)	i Liju	7,5	0,8881	1,4972	1,5070	1,5402	1	1	-	ļ
Toluel	C, II,	7,5	0,8704	1,4895	1,4982	1,5297	0,5624	0,0462	51,74	52.0
Xylol	C,H,	133	0,8632	1,4874	1,4966	1,5272	0,5646	0,0461	59,85	59,6
Metaxylol	$C_{\mathbf{s}}\mathbf{H}_{1\mathbf{s}}$	15,5	0,8726	1,4932	1,5020	1,5335	0,5652	0,0462	59,91	59,6
Paraxylol	C,H,	16	0,8488	1,4768	1,4846	1,5130	0,5615	0,0429	59,52	59,6
Styrolen (Trommsdorf)	$C_{\mathbf{r}}$ II $_{\mathbf{r}}$	11	0,9409	1,5208	1,5311	1,5693	0,5541	0,0505	57,62	58,0
	C,H		0,9084	1,5040	1,5142	1,5489	. 1	.	.	۱.
Mesitylen	$C_gH_{13}$	13	0,8632	1,4855	1,4960	1,5257	0,5624	0,0466	61,49	67.2
Camen	$C_0H_{13}$	2	0,8432	1,4725	1,4801	1,5064	0,5603	0,0403	67,53	67,2
Clu Hin	C, H	2	0,8046	1,4369	1,4417	1,4567	0,5430	0,0246	76,02	76,0
Sylvestren	C, H,	14	0,8658	1,4712	1,4779	1,4987	0,5442	0,0318	74,02	0,87
Nutmegől, Sp. 163—164°C.	Çı <sub>0</sub> Hı	22	0,8454	1,4594	1,4655	1,4859	0,5438	0,0309	73,96	73,0
" " 177—179°C.	C, H	- 53 -	0,8480	1,4667	1,4742	1,4973	0,5503	0,0360	74,84	75,2
Hesperiden	CigH.	!	0,8483	1,4677	1,4741	1,4954	0,5513	0,0327	74,98	75,2
Naphtalen	ĦĴ	1	ı	1	1	1	0,5870	0,0782	15,14	1
Dippenyl	μ High High High High High High High High	1	1	l	ı	I	0,5828	0,0724	89,68	1
Dibenzen	H J	1	1	1	1	1	0,5580	0,0440?	101,55	101.5
Stilben	Citilia Citilia	1	1	ı	1	1	0,6295	0,1452	118,39	۱.
Phenanthren	ri;	1 :	1	١	1	ĺ	0,6085	F.0,0456	108,81	ļ
Cedren		<u> </u>	0,9281	1,4964	1,5028	1,5240	0,5877	0,0280	109,60	ı
Disaraflacean		: I			11		0,6842	F. 0,0679	128,10	ŀ
Diduoren	H.O	1	1			ıl	0,6873	F. 0,0425	97,48	
							-	3	C C	ı

١	1	98.0		30,00	41,0	53,4	١.	48.6	48,6	39,0	· i	41,6	56.2	68,6	63,8	63,8	71,4	57,2	. 1	9,09	60,6	0,99	ļ	ı	l	ì	i	ł	13,0	28,4	27,8	85,8
1	i	94 Kg	26.	34,30	40,98	54,15	.	48.35	49,02	39,58	١.	42,24	56,12	69,53	64,26	65,38	72,76	57,68	-	61,02	60,81	66,29	95,28	1	93,89	86,47	1	ı	13,14	23,75	21,45	36,10
1	١	20100	30,00	2910,0	0,0214	0,0169	. 1	0.0217	D.0,0054	0,0238	. 1	0,0200	0,0228	0,0180	0,0220	0,0250	0,0226	0,0330	1	0,0409	0,0409	0,0337	F. 0,0275	•	0,0654	0,0580	1	i	0,0162	0,0161	0,0275	0,0209
i	I	00760	0,0100	0,3485	0,2623	0,2681	1	0.2844	0,2883	0,3271	ŀ	0,4566	0,3050	0,3023	0,3245	0,3302	0,3432	0,3674	. 1	0,4836	0,4807	0,3877	0,4778	1	0,4766	0,4177	1	١	0,4107	0,3832	0,4734	0,4878
.1	F 1 7705	1,40.17	1,01,1	1,4380	1,5480	1,5405	1,5423	1,5359	. 1	1,4870	1,4894	1,4111	1,5240	1,5304	1,5215	1,5255	1,5192	1,5971	1,5995	1,5764	1,5613	1,5981	F. 1,6476?	1	ı	1,7369	1,7394	1,7352	1,3399	1,4440	1,4289	1,4083
1,7419	1.7495	1 4 405	1044,1	1,4237	1,5164	1,5162	1,5177	1,5069	1,5040	1,4613	1,4620	1,3979	1,4952	1,5076	1,4960	1,4970	1,4948	1,5586	1,5610	1,5415	1,5271	1,5608	1,6272	1,6247	. 1	1,6647	1,6669	1,6630	1,3301	1,4306	1,4111	1,3956
1,7218	1,7999	1407	1,4701	3,4190	1,5067	1,5084	1,5101	1,4979	1,4947	1,4536	1,4565	1,3939	1,4874	1,5006	1,4884	1,4885	1,4870	1,5476	1,5502	1,5314	1,5173	1,5502	1,6122	1,6096		1,6471	1,6491	1,6456	1,3270	1,4261	1,4054	1,3914
3,826	3,328	070	2126	1,201	1,9813	1,8893	1,910	1,7508	1,7157	1,3867	1,396	0,8626	1,5982	1,656	1,5048	1,4792	1,4193	1,49225	1,4958	1,099	1,0761	1,4192	1,287	1,2648	. 1	1,5403	1,5678	1,5403	0,7961	1,112	0,8563	0,8024
15,5	15	7	:	- 	11	18	21	16	7	24,5	20,2	18	1	77	14	1	١	23	16	~	19	١	12,5	18	1	17	16,5	81	18	22,5	53	20,2
CH,J.	CH	V P		ı Zuzu	CH.J	C.H.Br.	C.H.Br.	CH.J	C,H,J	C,H,Br	C.H.Br	C, H, CI	C.H.J	C.H. Br.	C,H,J	C,H,J	C,H,J	C,H,Br	C.H.Br	C,H,C	C'H'C	C,H,Br	C, H, Cl,	CHUC	C, H, Cl.	C, H, Br	C, H, Br	C, H, Br	CH,C	<b>о</b> ́н'о	C,H,O	C'H'0
Bel	ы	Anthedomolilowid	The state of the s	Aethylidenchlorid	Aethyljodid	Propylendibromid	on.	Propvliodid .	Isopropyliodid	Allylbromid .	u.	P Isobutylchlorid	I Isobutyliodid	Amylenbromid	Mamyljodid	Secundares Amyliodid	Secundares Hexyliodid	Monobrombenzol		Benzylchlorid	Chlortoluol .	Orthobromtoluol	Naphtalendichlorid		Dichlornaphtalen	Monobromnaphtalen		••••	Methylalkohol	Aethylalkohol	Allylalkohol	Isobutylalkohol

Cubetone	Power		,					r	y y	
ZINDSONG	r orinea	4	8	1.4	HD.	Пп		7	Gef.	Ber.
Erythrol	C,H,00,	1	1	1	1	1	0,3700	0,0184	45,14	44.2
Mannitol	O,H,O	١	1	1	1	1	0,3643	0,0140	66,32	65,0
Resorcinol	CH 2	ı	- 	I	I	1	0,4591	0,0428	50,50	49,7
Phenol	O'H'U	210	1,0598	1,5394	1,5509	1,5898	0,5090	0,0476	47,84	47,2
Cresol	C,H,O	83	1,039	1,5316	1,5419	1,5787	0,5116	0,0454	55,25	54.8
Metacresol	C,H,O	10	1,0330	1,5259	1,5364	1,5726	0,5091	0,0452	54,98	54.8
Benzylalkohol	C,H,O	3	1,0412	1,5278	1,5370	1,5710	0,5069	0,0415	54,75	54.8
Zimmtalkohol	O,H,O	. 13	1,0318	1,5465	1,5579	1,6022	0,5296	0,0540	96'02	69,6
Thymol	C, H, O	1	. 1	1	1	. 1	0,5262	0,0424	78,92	77,6
Naphtol	O'H, D	١	1	l	I	i	0,5487	0,0832	79,01	. 1
Butylchloral	C'H'C	۲.	1,4111	1,4798	1,4858	1,5049	0,3400	0,0178	59,67	59.6
Valeral	C,H,O	22	0,8061	1,3856	1,3902	1,4034	0.4783	0.0221	41,13	41.4
Furfuraldehyd	CH'S	19	1,1344	1,5002	1,5137	F. 1,5319	0,4409	F. 0,0280	42,33	1
Paraldehyd	CH, O	19	0,9909	1,3976	1,4017	1,4137	0,4012	0,0163	52,95	54,0
Mesityloxyd	C,H,O	19	0,8528	1,4298	1,4371	1,4615	0,5039	0,0372	49,39	48,6
Cumarin	C'H'O	1	0,9207	1,4546	1,4594	1,4758	0,4846	0,0791	70,75	1
Cajeputol	C, H, C	21,5	068,0	1,4607	1,4667	1,4860	0,4938	0,0229	16,04	8.92
Citronellol	C,H,O	1	<b>!</b>	1	. 1	. 1	0,5176	0,0284	19,71	79,0
Absinthol	C,H,O	55	0,9128	1,4461	1,4508	1,4675	0,4887	0,0234	74,28	74.2
Cuminaldehyd	C,H,O	8	0,9775	1,5186	1,5301	1,5718	0,5305	0,0545	78,51	75,6
Phenyläther	C,H;O	<b>5</b> 4	1,0744	1,5702	1,5826	1,6286	0,5302	0,0544	90,13	89,6
	C,H,O	22	1,0712	1,5675	1,5803	1,6258	1	1	1	1
Cresylather	C,H,O	18	1,0352	1,5576	1,5700	F. 1,5851	0,5386	F. 0,0266	106.64	104.8
Milchefure	O'H'O	١	1	1	. 1	. 1	0,3566	0,0161	82.09	81.8
Pyrogallol	C'H'O	i	I	1		1	0,4740	D.0.0076	59,72	1
Zimmtaffure	O H	ı	1	i	١	ı	0,5205	0.0898	72.04	ļ
Kamphoragure	C. H.	ı	1	!	1	1	0,4040	0,0181	80.79	84.9
Eugenssure		17,6	1,066	1,5288	1,5890	F. 1,5523	0,4981	F. 0,0220	81, 6	<u>.</u> 1
		<u>:</u>	DORO'L	****	1,4552	1,47187	0,8947	0,0148	49,81	50,6

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	SHIP SOLUTION	22.5	1,03814	1,5184	1,5227	1,5543	ozozin	1000%	, i	. 1
Cresylacetat	CH''O	23,	1,0499	1,4910	1,4991	1,5276	0,4677	0,0348	70,15	70,8
Acetyltetramethylenearb- oxyläther	C,H,O	133	1,0668	1.4743	1,4818	1.5078	0.4446	0.0314	75.58	72.8
Allyfacetessigather	C'H'O	13,5	0,9988	1,4356	1,4410	1,4593	0,4383	0,0210	74,51	75,0
Phenyläthylacetat	C, H, O,	22,2	1,0507	1,5019	1,5108	F. 1,5218	0,4776	F. 0,0190	78,34	78,4
Zimmtacetat	C,H,O	22	0,9416	1,4880	1,4964	1,5240	0,5188	0,0382	84,99	١.
Benzylisobutyrat	C'H'O	83	1,0058	1,4833	1,4910	1,5166	0,4805	0,0331	85,53	98,0
C, H, 0,	C, H, O,	22	1,0228	1,4886	1,4963	1,5226	0,4777	0,0382	85,03	86,0
Methyleitraconat	C,H,00	15,5	1,1164	1,4442	1,4504	1,4721	0,8979	0,0250	62,87	62,6
Methylmesaconat	C,H,0	16	1,1246	1,4992	1,4564	1,4813	0,8994	0,0286	63,10	62,6
Aethylcitraconat	C,H,O	16,5	1,048	1,4397	1,4459	1,4659	0,4196	0,0250	78,04	77,8
Aethylmesaconat	C,H,O	18	1,050	1,4433	1,4499	1,4727	0,4222	0,0280	78,53	77,8
Allylmalonsäureäther .	C, H, C	14	1,01475	1,4287	1,4338	1,4499	0,4225	0,0209	84,50	85,4
Tetramethylendicarbon-	· :									
säureäther	C'',H'',O	14	1,0484	1,4310	1,4869	1,4519	0,4111	0,0199	82,22	83,2
a-Methylorthoxyphenyl-				_						
acrylat des Methyl	$C_{11}H_{13}O_3$	8,5	1,1465	1,5577	1,5727	1,6428	0,4864	0,0734	93,89	88,4
8-Methylorthoxyphenyl-		_								
acrylat des Methyl	$C_{11}H_{12}O_{3}$	9,5	1,1556	1,5722	1,5912	1,6860 ?	0,4952	0,0984?	92,08	88,4
Aethylorthoxyphenylacry-			=							
lat des Aethyl	C,HH,O	2	1,090	1,5438	1,5579	1,6298	0,4989	0,0789	109,76	103,6
Methylamin	CH, N	ı	١	١	.	. 1	0,5471	0,0271	16,98	16,6
- Aethylamin	C,H,N	1	l	ı	I	I	0,5438	0,0264	24,47	24,2
Diäthylamin.	C'H'N	19	0,7092	1,3824	1,3871	1,4015	0,5892	0,0269	39,36	39,4
Triäthylamin	C,H,N	13	0,7317	1,3957	1,4005	1,4157	0,5408	0,0273	54,62	54,6
Allylamin (Hofmann)	C,H,N	13	0,7684	1,4138	1,4200	1,4402	0,5406	0,0329	30,81	31,4
" (Kahlbaum)	C,H,N	=	0,7775	1,4198	1,4260	1,4509		١	.	۱.
	C'H,N	17,5	0,7693	1,4166	1,4228	1,4433	1	1	1	i
	C,H,N	10,5	0,7754	1,4207	1,4272	1,4475	ı	1	1	ı
Propionitril	C,H,N	61	0,7862	1,3645	1,3681	1,3795	0.4636	0,0190	25.50	25.6
_	,				•	•				

Substan	Valeronitril	Capronitril	Benzonitril	Pyrolin	Picolin		"	Xylidin	Chinolin	:	Naphtylamin	Formamid	Ammoniumcarbon	Ammoniumanisat	Benzylphenylcarbamic	Bromopikrin	Nitroäthan	Aethylnitrat	Alloxan	Amylnitrit	Nitromannitol	Nitrobenzol	Dinitrobenzol	α-Nitranilin	3-Nitranilin	Nitrotoluol	Trinitrotoluol	α-Nitrobenzoësäι	β-Nitrobenzoësäure	Allylsulphid	Aethylthiocarbin
<u> </u>		:	: : :	:	•	•	•	• • •	•	•	•		nat	-	bamid			:	:	:					•	:	:	ire	are		nid
Formel	C,H,N	CHN	C,H,N	CHN	C.H.N	C.H.N	C,H,N	CHN	C.H.N	C.H,N	County	CH, NO	CH,N,O,	C,H,NO,	C, H, N, O	CBr, NO.	C,H,NO,	C.H.NO.	C.H.N.O.	C.H.NO.	CHN,C18	C.H.NO.	C.H.N.O.	C.H.N.C.	CH,N,O	C,H,NO,	C,H,N,O	C, II, NO.	C,H,NO.	CHION	CAHANS
•	180	8	8	1	28,5	<b>13</b>	7,5	<b>19</b> .	<u>-</u>	10	١	19	i	1	æ	13	18	25	1	21	I	7,5	1	1	1	15,5	1	!	1	=	18
e.	0,8010	0,8040	1,0052	0,9806	0,94098	1,018	1,0822	0,9867	1,1021	1,096	ı	1,1462	1	 	0,9168	2,816	1,0550	1,1067	i	0,8734	1	1,2121	1	!	1	1,1649	1	!	1	0,8544	1,0030
4.4	1,3872	1,404.4	1,5195	1,4987	1,4912	1,5695	1,5780	1,5467	1,6158	1,6101	١	1,4425	1	I	1,4950	1,5736	1,3889	1,8780	1	1,3967	ı	1,5141	1	1	ı	1,5376	1	1	1	1,4581	1,5040
μD	1,3917	1,4087	1,5806	1,5074	1,5006	1,5828	1,5921	1,5585	1,6830	1,6282	1	1,4493	1	١	1,5039	1,5831	1,3934	1,3826	1	1,4013	1	1,5580	ŀ	i	ł	1,5509	:	1	1	1,4598	1,5142
11.14	1,4042	1,4223	1,5699	1,5380	1,5317	1,6336	1,6449	F. 1,5741	1,7012	F. 1,6504	1	1,4712	1	1	1,5349	l	1,4095	1,3976	1	1,4162	Ī	F. 1,5767	1	1	1	F. 1,5695	:	-	1	1,4811	1,5477
1	0,4833	0,5030	0,5162	0,5191	0,5220	0,5601	1	0,5540	0,5577	l	0,5850	0,8860	0,3700	0,4248	0,5899	0,2037	0,3686	0,8415	0,3239	0,4542	0,2857	0,4489	0,8938	0,4601	0,5464	0,4615	0,3888	0,3994	0,4004	0,5303	0,5025
b	0,0218	0,0222	0,0501	0,0411	0,0431	0,0641	1	F.0,0278	0,0785	١	D. 0,0135	0,0251	0,0210	D. 0,0219	0,0435	D. 0,0034	0,0195	0,0178	0,0244	0,0223	0,0161	F. 0,0269	D.0,0106	D. 0,0268	D. 0,0311	F.0,0274	D.0,0148	0,0388	0,0437	0,0327	0,0435
Gof.	40,11	48,79	53,17	34,78	48,54	52,09	-	67,05	71,94	1	83,65	17,87	28,86	71,8	123,10	60,71	27,64	31,07	46,00	53,14	129,14	55,21	66,08	63,5	75,4	63,22	88,25	66,70	66,88	60,45	18,72
Bor.	40,8	18,4	52,2	85,0	48,6	50,8	1.	86,0	١.	!	1	17,4	28,9	75,0	120,6	ı	28,4	31,2	46,4	51,2	128,6	55,0	65,6	62,1	;	62,6	83,8	66,2	66,2	59,3	41,6

Für den Wasserstoff folgt mit grosser Sicherheit die Atomrefraction 1,3; für den einfach gebundenen Kohlenstoff 5,0. Für den Kohlenstoff in der einfachsten aromatischen Reihe  $C_6H_6$ ,  $C_8H_8$ ,  $C_{14}H_{14}$ ,  $C_6H_5Cl$ ,  $C_6H_3Cl_3$ ,  $C_6H_5Br$  folgen Werthe 5,90 bis 6,01. Bei den höheren Homologen des Benzols liegen die Werthe höher; sie steigen bis 6,32 (Thymol), resp. 6,25 (Cresyläther).

Im Mittel folgt etwa 6,10. Da die Dispersion für die meisten aromatischen Körper nahe gleich ist, so kann eine Berücksichtigung derselben nicht von grossem Einfluss sein. Ebenso kann eine Berücksichtigung der Temperatur die gefundenen Unterschiede nicht erklären.

Nimmt man an, dass in den folgenden Verbindungen alle Kohlenstoffatome doppelt gebunden sind, so erhält man folgende Atomrefraction für die Linie A und für die Cauchy'sche Constante (sie sei hier X genannt):

Für den Stickstoff ist bei:

Für Stickstoff in NH<sub>3</sub> in wässeriger Lösung folgt etwa 5,60, in alkoholischer 5,07.

Für die Gruppe NO2 folgen die folgenden Werthe:

1)  $\alpha$ -Nitranilin. 2)  $\alpha$ -Nitrobenzoësäure. 3)  $\beta$ -Nitrobenzoësäure.

In gesättigten Verbindungen ist der Werth für  $NO_2$  etwas kleiner, in den ungesättigten etwas grösser als 12. Der Werth von  $\beta$ -Nitranilin ist wegen der grösseren Abweichung fortgelassen, hier ist die Dispersion von Einfluss.

Für Allylsulfid stimmt nach Berücksichtigung der Dispersion der Werth für S mit dem Nasini'schen; für Aethylthiocarbimid ist er aber weit grösser, er übersteigt 16,0. Zu beachten ist, dass während die Molecularrefraction durch die doppelten Bindungen nur wenig verändert wird dies für die spec. Dispersion in hohem Grade der Fall ist.

		spec. Refract.	spec. Dispers
Hexan	$C_6H_{14}$	0,5626	0,0242
Amylen	$C_5H_{10}$	0,5708	0,0300
Benzol	$C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}$	0,5595	0,0486
Naphthalen	$C_{10}H_8$	0,5870	0,0782
Difluoren	C26H18	0,6057	0,1108
Isobut <b>ylalko</b> hol	C <sub>4</sub> H <sub>10</sub> O	0,4878	0,0209
Allylalkohol	CaHeO	0,4734	0,0275
Phenol	$C_6H_6O$	0,5090	0,0476
Naphthol	$C_{10}H_8O$	0,5487	0,0832

Die Halogene erniedrigen die spec. Refraction und Dispersion, NO<sub>2</sub> thut dies in noch höherem Grade.

Das Verhalten von Chinolin, Stilben, Cinnamenacetat würden auf noch nicht erkannte Wirkungen einzelner Atomgruppen auf das Licht hinweisen.

E. W.

## 43. Lisser und Benecke. Reflexionsapparat (Catalog d. Hrn. Verf.).

Das von einem Planspiegel reflectirte Licht einer Kerze wird in einer einfachen aus Linse und matten Glasscheibe bestehenden Camera obscura aufgefangen. Kerzenhalter und Camera obscura sind an zwei auf einem Theilkreis beweglichen radialen Armen befestigt.

## 44. **H. Morize.** Ueber ein Selenactinometer (C. R. 100, p. 271 –272. 1885).

38 Kupferscheiben sind durch Glimmerplatten voneinander isolirt. Der Durchmesser der letzteren ist etwas kleiner als der der Kupferscheiben; in den Zwischenraum reiht man Selen, dieses nimmt erhitzt eine, graue Farbe an. Man verbindet dann die geraden und die ungeraden Scheiben miteinander und bestimmt die Aenderung der Intensität eines Stromes, wenn man den Cylinder belichtet und das Licht absperrt.

E. W.

45. E. Domarçay. Ueber einige praktisch-spectroskopische Methoden (C. R. 99, p. 1022—24. 1884).

Der Verf. macht darauf aufmerksam, dass bei der Anordnung von Lecoq, wo man eine Inductionsspirale mit grosser Spannung verwendet, man die Luftlinien erhält. Er nimmt deshalb eine Inductionsspirale mit kurzem und dickem Draht. Die Luftlinien verschwinden dann, und doch ist die Temperatur im Funken noch hoch genug, um für alle spectroskopischen Zwecke auszureichen.

Die angewandte Spirale ergab eine Funkenlänge von 5 mm. Man verwandte sechs bis neun Chromsäureelemente (Zink 0,10:0.16 m), zwei oder drei waren nebeneinander verbunden und drei hintereinander. Die Spirale hatte 0,115 m inneren Durchmesser und 0,23 m Länge. Der inducirende Draht hat 4 mm Durchmesser und ist in zwei Parthieen gewickelt. Der inducirte Draht, 1 mm Durchmesser, wiegt 3,4 kg. Das weiche Eisenbündel ist 27 mm dick und wiegt 680 g. Der Condensator ist dreifach so gross, als bei den entsprechenden gewöhnlichen Inductionsspiralen, er sollte noch grösser sein. Die Aureole ist etwa 3 mm bei sechs Elementen. Der Funken ist fast lautlos; er liefert, wenn er kurz ist, das Spectrum der Electroden.

Um mit diesem Apparat die Spectra von Flüssigkeiten zu erhalten, bildet der Vers. eine Schnur aus acht zusammengedrehten Platindrähten von je 0,15 mm Durchmesser. Man biegt diese Schnur zu einem Ring und biegt das Ende senkrecht zu der Ebene desselben um 3—4 mm in die Höhe; den Ring legt man in einen kleinen Platinlöffel, in dem sich ein Tropsen der Lösung befindet. Dem Ende des Drahtes stellt man einen dicken Platindraht als positive Electrode gegenüber. Der Funken soll höchstens 0,5—0,25 mm lang sein.

Die Lösungen müssen verdünnt sein, da sonst der Docht sich mit fester Substanz bedeckt. Den Docht reinigt man mit schwachem Königswasser oder mit geschmolzenem Kaliumbisulfat oder mit Flusssäure.

Die Lösung muss stabil sein; man erreicht dies in einzelnen Fällen durch Zusatz von Flusssäure; dann kann man die Tantal- und Niobspectren, die Thalén entgangen sind, erhalten.

Mit dieser Methode erhält man die Spectra selbst der wenigst flüchtigen Substanzen (Ir, Ph, U, Os). Sie bestehen aus feinen Linien, denen sich in einzelnen Fällen noch Banden zugesellen.

Einzelne Metalloide As, Te, Se geben nur schwierig ihre Spectra; es treten die der Lösungsmittel und der Electroden auf.

Die Schwefel-, Phosphor-, Arsen-, Selensäure geben die Linien der Metalloide, aber nur, solange kein Metall vorhanden ist; sonst tritt das Spectrum von diesem auf. Dasselbe gilt von den Haloidsäuren. Salpetersäure gibt schwach das Bandenspectrum des Stickstoffs. Das Wasserstoffspectrum ist durch H<sub>u</sub> und H, wenig verbreitert vertreten. Die Alkalisalze von Metallsäuren zeigen die Linien beider Metalle.

Die Spectra sind sehr ähnlich denen des Flammenbogens, wie dies besonders die Linien des K und Na, verglichen mit den Beobachtungen von Liveing und Dewar, zeigen.

Der einzige Unterschied ist, dass die drei letzten Banden des Kaliums sehr verwaschen sind, und ebenso die drei letzten Doppellinien des Natriums. Ferner entsprechen die intensivsten Gruppen von Liveing und Dewar, den wenigst intensiven der Verf., was wohl von Temperaturunterschieden herrührt.

G. W.

46. J. E. Keeler. Ueber die Absorption der strahlender Wärme durch CO<sub>2</sub> (Amer. Journ. of Sc. 28, p. 190—188. 1864)

Verf. liess durch eine mit CO<sub>2</sub> gefüllte 1,7 m lange Metallröhre von 0,18 m Durchmesser die Strahlen verschiedene Licht- und Wärmequellen so hindurchgehen, dass sie des Raum zweimal durchliefen, und bestimmte den Betrag der Absorption. Verf. fand, dass die leuchtenden Strahlen des Spectrums durch eine Kohlensäuresäule von 3,4 m Länge nicht merklich absorbirt werden, dass dagegen die Absorptios für die ultrarothen Strahlen eine sehr beträchtliche ist unf für diese Strahlen ihr Maximum erreicht. So wurde z. B. von den dunkeln Wärmestrahlen, die von der nichtleuchtenden Flamme des Bunsen'schen Brenners ausgehen, ca. 36% absorbirt.

Verf. vermuthet daher, dass der Wirkung der CO<sub>2</sub> in r Atmosphäre jene starken Absorptionsstreifen im ultrathen Theile des Spectrums zugeschrieben werden müssen, n denen Langley nachwies, dass sie viel ausgedehnter id, als man bisher annahm. Nach den Versuchen des erf. ist die Entstehung feiner, scharfer Absorptionsstreifen sichtbaren Theile des Spectrums durch den absorbirenn Einfluss der CO<sub>2</sub> in unserer Atmosphäre durchaus unthrscheinlich; die atmosphärischen Linien im sichtbaren neile des Spectrums dürften daher durch andere absorbinde Einflüsse bedingt werden.

J. E.

## W. N. Hartley. Die Absorptionsspertra der Alkaloide (Chem. News 50, p. 287. 1884).

Der Verf. hat nach der schon früher bespiechenen Meode wesentlich zu praktischen Zwecken die ultravioletten bsorptionsspectren untersucht. Es sind:

Alkaloide und deren Derivate mit Absorptionsbanden.

Aconitin	Oxynarcotin	Chininsulfat
Pseudaconitin	Apomorphinchlor-	Cinchoninsulfat
Japaconitin	wasserstoff	Chinidinsulfat
Morphin	Cotarninbrom-	Cinchonidinsulfat
Narcotin	wasserstoff	Veratrin
Codeïn	Tetracetylmorphin	Piperin
Thebain	Diacetylcodeïn	Brucin
Papaverin	Chinin	Strychnin

Alkaloide mit continuirlichen Spectren.

	•
Narcein	Hyoscyamin
Aconitin (fremdes)	Digitalin
Cevadin	Picrotoxin
Atropin	Nicotin
Solanin	Caffeïn

Vergleicht man Substanzen ähnlicher Constitution, so eibt der Charakter der Absorptionscurve für gleiche Gechte derselbe; die Intensität der Absorption ändert sich er, da gleichen Gewichten nicht Moleculargewichte entrechen. Beispiele sind: Morphin, Methylmorphin (CodeIn), iacetylcodeIn, TetracetylcodeIn.

Basen mit oxydirten Radicalen, wie Hydroxyl, Carboxyl. Methoxyl absorbiren um so stärker, je mehr Sauerstoff sie enthalten; so ist es bei Papaverin, Narcein, Narcotin und Oxynarcotin. Die Apoderivate absorbiren stärker als die Ausgangsstoffe, und zwar so stark, dass das Moleculargewicht nahezu verdoppelt zu sein scheint. Da die Körper mit Pridin- und Chinolinkernen Absorptionsbanden zwischen 350 und 280, die mit Benzolkernen zwischen 290 und 260 zeigen so schliesst der Verf. bei Aconit- und Opiumbasen, ebensobei Strychnin auf einen Benzolkern, bei den Cinchoninbasen mit Piperin und Brucein auf einen Pyridin- oder Chinolinkern.

E. W.

48. J. H. Stebbins. Ueber die Spectra der Azofarben (J. of the Americ. Chem. Soc. 6, p. 117-120. 1884).

Die untersuchten Azofarbstoffe zeigen alle starke Absortion von etwa D an bis in das Ultraviolett. E. W.

49. R. Weyscheider. Spectroskopische Notizen über die Farbstoffe grüner Blätter und ihrer Derivate (Ber. d. deutsch botan. Ges. 2, p. 494—502. 1884).

Der Verf. hat die Wellenlängen  $\lambda_1$  für die Grenzen der Banden und die Maxima der Absorption  $\lambda_2$  bestimmt. Sind die Banden sehr schwach, so lässt sich kein Maximum finden Seine Resultate stimmen im wesentlichen mit denen von Tschirch (Wied. Ann. 21, p. 370. 1884) überein. E. W.

50. H. G. Madun. Eine Methode, um die blauen Strehle zu optischen Untersuchungen auszuscheiden (Nat. 31, p. 263 1885).

Legt man gewisses grünes Glas, wie es z. B. zu Signallaternen dient, und Cobaltglas übereinander, so geht nu Blau hindurch. E. W.

51. W. Rückert. Zur Erkennung der Luftfeuchtigkeit (Dings. J. 255, p. 86-87, 1885).

1 Thl. Chlorkobalt, 10 Thle. Gelatine, 100 Thle. Wasser geben blaue Farbe; 1 Thl. Chlorkupfer, 10 Thle. Gelatine

nd 100 Thle. Wasser geben gelbe Farbe; 1 Thl. Chlorkobalt, ,75 Thle. salpetersaures Nickeloxydul, 0,25 Thle. Chlorkupfer, 0 Thle. Gelatine und 200 Thle. Wasser geben grüne Farbe. Diese Farben ändern sich mit der atmosphärischen Bechaffenheit.

2. H. C. Lewis. Eine phosphorescirende Varietät des Kalksteins (Proc. of the Ac. of natural Science Philadelphia; Naturforsch. 18, p. 65. 1885).

Ein sehr reiner, lockergekörnter, krystallinischer Kalktein einer Grube von Utah phosphorescirte beim Stossen tark roth, beim Reiben weiss, beim Erhitzen in einer Glasöhre glüht er in tief rothem Licht, das dann in weiss überscht; beim zwei- bis dreimaligen Wiederholen verschwindet las Phänomen. Das Phosphoresciren trat fast gleichzeitig mit lem Eintritt des Decrepitirens auf. Ebenso verhielt sich ein Kalkstein von analoger Structur aus Indien. Lewis will auch einen schneebedeckten Berg roth phosphoresciren gesehen haben und schiebt dies auf eine besondere Structur des Schnees.

E. W.

53. G. E. Madan. Ueber die als Ohm's Franzen bekannten Interferenzeurven (Nat. 31, p. 83-84. 1884).

Der Verf. erinnert an die von Ohm beobachteten Interferenzeurven, die man erhält, wenn man zwei gleich dicke planparallele Platten, die 45° mit der optischen Axe bilden, us einem Krystall herausschneidet und sie so zusammenkittet, lass die optischen Axen in derselben Ebene, aber zu beiden Beiten der Normale auf der gemeinschaftlichen Berührungsbene liegen. Da bei Kalkspath die Spaltungsebene einen Winkel von nahezu 45° (44°36') mit der optischen Axe bildet, o verwendet der Verf. eine ebene herausgespaltene Platte, die er in der Mitte bricht, und deren eines Stück er um 180° n seiner Ebene gedreht auf das andere kittet. E. W.

 O. Hesse. Ueber Dicinchonin (Lieb. Ann. 227, p. 153— 161. 1885).

Das Dicinchonin hat die Zusammensetzung C<sub>39</sub>H<sub>44</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>; es dreht die Polarisationsebene nach rechts.

Für p=1,516 in 97 procentigem Alkohol und  $t=15^{\circ}$  ist  $[\alpha]_D=+91,7$ . Bei p=1 und 3 Mol. HCl in Wasser und t=15 ist  $[\alpha]_D=+80,4$ ; für das salzsaure Salz und Wasser bei p=5, t=15 ist  $[\alpha]_D=+58,7$ . Hieraus berechnet sich für das Alkaloid  $[\alpha]_D=+65,6$ . E. W.

 O. Gubbe. Ueber das optische Drehungsvermügen da Invertzuckers (Inaug.-Diss. Berlin 1884. 24 pp.; Z.-S. des Vereiss f. Rübenzuckerindustrie. 1884).

Der Verf. hat den Einfluss untersucht, den die Säuremenge, welche zur Inversion gedient hatte, die Concentration der Lösung und die Temperatur auf das Drehungsvermögen des Invertzuckers ausüben.

Schwefelsäure und Salzsäure erhöhen die negative Dreung nahezu proportional ihrer Menge, Oxalsäure ändert die selbe nicht.

Mit zunehmendem Wassergehalt (q) der Lösung nimmt das negative Drehungsvermögen ab. Für eine reine wieserige Invertzuckerlösung ist bei 20°C.

$$(\alpha)_{D}^{20} = f(q)_{20} = -23,305 + 0,01612 \cdot q + 0,00023391 \cdot q^{2}$$

Der Einfluss der Temperatur auf das Drehungsvermögen des Invertzuckers ist von der Concentration der Lösung wabhängig. Mit steigender Temperatur sinkt das spec. Drehungsvermögen.

Für t = 0 bis  $30^{\circ}$  ist:

$$(a)_D^t = f(q)_{20} + 0.30406(t - 20) + 0.001654.(t - 20)^{3}$$

Für t = 20 bis  $100^{\circ}$  ist:

$$(\alpha)_D^t = f(q)_{20} + 0.32464(t - 20) - 0.0002105.(t - 20)^3$$

Für den wasserfreien Invertzucker berechnet sich demnach zwischen 0 und 30°:

$$(a)_{D}^{t} = -23,305 + 0,30406 (t - 20) + 0,001654 (t - 20)^{2}$$

Ferner hat der Verf. die Beobachtung gemacht, des beim Verdünnen der Glucoselösungen das spec. Drehungvermögen ebenso allmählich von dem grösseren der grösseren Concentration zu dem kleineren der geringeren Concentration übergeht, wie bei der Auflösung des Glucosehydrats die otation verschwindet, ein Umstand, welcher auch beim dunnen der invertirten Rohrzuckerlösungen in Betracht amt.

E. W.

B. Tollens. Ueber Raffinose (Melitose), eine hochpolarisirende Zuckerart aus der Melasse (Chem. Ber. 18, p. 26 – 28. 1885).

Die obige Zuckerart  $C_{12}H_{22}O_{11} + 3H_2O$  hat ein  $[\alpha]_D = 2.5 - 103$  und stimmt darin mit einem Product aus Baumllensamenkernen. Ihr hohes Drehungsvermögen erklärt, is Zuckerproducte höher polarisiren können als deren halt an Rohrzucker entspricht. E. W.

A. Right. Ueber die Geschwindigkeiten der circularpolarisirten Strahlen im Innern eines Kürpers mit Circularpolarisation (Mem. della R. Acc. di Bologna Nr. 416. 1884. 7 pp.).

Der Vers. macht darauf ausmerksam, dass Maxwell hümlich an einer Stelle seines Buches Bd. II, p. 402, t. 212 in den rechtscircularpolarisirenden Körpern dem secircularpolarisirten Strahl, statt dem rechtscircularpolarien die grössere Geschwindigkeit zuschreibt. Er deckt Grund des Irrthums auf und bemerkt noch, dass Fitzrald, ohne die Fehler zu beachten. Maxwell's Schluss einer Theorie über die Reslexion des Lichtes an einem gnetpol verwendet habe.

E. W.

Krebs. Apparate für die electrische Influenz (Z.-S. zur Förderung des physikal. Unterrichts 1, p. 55—58. 1884).

An dem Riess'schen vertical gerichteten Influenzcylinder ührt das obere Pendel nicht die Stelle der grössten Dichte den Versuchen, sondern hängt um 4—6 cm zu tief. Der f. erhöht deshalb den Messingcylinder durch einen 4—6 cm zen Hartgummicylinder, an dessen oberem Ende er das idel befestigt.

Auch theilt er den Cylinder in zwei Hälften, die durch in kurzen Cylinder aus Hartgummi miteinander verbunsind, und welche er während des Versuches durch einen an einem Hartgummigriff befestigten Verbindungsdraht in Zusammenhang bringt, um nach richtigem Entfernen des Verbindungsdrahtes die Electricitäten gesondert zu erhalten.

Schliesslich macht der Verf. noch auf einen von ihm früher in Carl's Repertorium angegebenen Apparat aufmerksam, welcher aus zwei in Messingkugeln endigenden Messingröhren besteht, die durch ein Stück Hartgummi von 6 cm Länge miteinander verbunden sind, und welcher in horizontaler Lage auf einer Spitze frei drehbar ist.

Die Versuche werden ebenfalls mit Hülfe des erwähnten Verbindungsdrahtes ausgeführt, und es dient der Apparat zugleich als Electroskop.

59. Ed. Hagenbach. Fortpflanzungsgeschwindigkeit in Electricität im Telegraphendraht (Arch. de Gen. (3) 12, p. 476 —482, 1884).

Auf der Versammlung der schweizerischen Naturforsche zu Luzern im September 1884 zeigte Hagenbach eine Apparat, der ihm zur Bestimmung der Zeit gedient hatte, welche die Fortpflanzung von Signalen im Telegraphendrak beansprucht. Derselbe besteht aus den 2 Stimmgabeln des Lissajous'schen Comparators, die so miteinander verbuden sind, dass die Stromunterbrechung nur in der erste Stimmgabel stattfindet, und die zweite genau gleich stimmte Gabel auf das Commando der ersten schwingt. h den Strom wird ferner eine isolirte Telegraphenleitung, 2 B Basel-Luzern-Basel eingeschaltet, und durch das Umschlage eines nach Art der Wippe für diesen Zweck construirte Commutators kann nach Belieben die Leitung entweder hinter die beiden Gabeln oder zwischen dieselben eine schaltet werden. In dem ersten Fall geht der Strom w der ersten Gabel gleich zu der zweiten und dann durch de Linie zur Erde, in dem zweiten Fall von der ersten Gabe durch die Linie zur zweiten Gabel und dann direct zur Ed Der Vortheil dieser Methode besteht darin, dass in beide Fällen ganz genau die gleichen Apparate und Widerstande in den Strom eingeschlossen sind, und somit die durch Um schlagen der Wippe bewirkte und mit dem Lissajous'sche

omparator beobachtete Phasenänderung nur von der Verögerung, welche die Einschaltung der Linie bewirkt, abängen kann, während die zur Hervorbringung der Wirkung m Apparate nöthige Zeit ganz eliminirt ist. Die Linie Basel-Luzern-Basel, welche eine Länge von etwa 194 km iat, bewirkt bei Stimmgabeln mit 128 ganzen Schwingungen n der Secunde eine Phasenverschiebung von etwa 0,35 eines Imkreises, was einer Zeit von 1/366 Secunde entspricht. Verchiedene nachträglich mit kleineren Distanzen angestellte Versuche ergaben das Resultat, dass die Zeiten nicht, wie eine erste Beobachtung glauben liess, den Drahtlängen, sonlern den Quadraten der Drahtlängen proportional sind, voraus man schliessen darf, dass die beobachtete Verzögerung ler Ladungszeit entspricht. Die angewandte Methode ervies sich als sehr zuverlässig, indem bei Drahtlängen von ur 18 km noch ganz deutlich eine Phasenänderung, die twa einer 1/25000 Secunde entsprach, beobachtet werden connte.

 A. Emo. Electrische Widerstände der hauptsächlichsten Metalldrähte bei verschiedenen Temperaturen (Atti del R. Ist. Venet. (6) 2, 1884. 43 pp. Sep.)

Die Bestimmungen geschahen mittelst der Wheatstone'chen Drahtcombination nach der Angabe des Verf. Der Iessdraht war nach der Methode von Strouhal und Barus raduirt. Die Contacte bestanden aus Quecksilbernäpfen nd amalgamirten dicken Drähten; der angewendete Strom, er eines Daniell'schen Elements nach Raoult, war sehr chwach und nur sehr kurze Zeit geschlossen. Die Drähte urden so gewählt, dass der Widerstand bei 150° dem eines Italons gleich war. Die Drähte wurden in Spiralform in inen langen und dünnen Cylinder gebracht, der in einen nderen mit Oel gefüllten und mit einem Rührer versehenen ingesetzt war. Durch die innere Röhre wurde Kohlensäure eleitet, um die Oxydation der Drähte zu vermeiden. Die Iessungen geschahen etwa bei 55, 100, 150, 200, 250, 300, 25°. Temperaturunterschiede der Contacte waren vermieden.

Mit Rücksichtnahme auf die Aenderung der Dimensionen r Drähte ergab sich der specifische Widerstand r bei 0°.

Substanz	Spec. Widerstand bei 0°			Leitungs	
	in U.S.	in Ohm	Ag = 1	fahigkeit	
Silber	0,01566	0,01476	1,0000	100,000	
Kupfer	0,01693	0,01596	1,0815	92,462	
Gold	0,02176	0,02051	1,3900	71,940	
Magnesium	0,03110	0,02931	1,9863	50,346	
Aluminium	0,04419	0,04165	2,8225	35,429	
Zink	0,05811	0,05478	3,7119	26,941	
Messing	0,06110	0,05759	3,9026	25,624	
Platin	0,10850	0,10228	6,9303	14,429	
Eisen	0,11151	0,10511	7,1225	14,040	
Stahl	0,11589	0,10924	7,4022	13,510	
Nickel	0,12088	0,11394	7,7206	12,952	
Zinn	0,12815	0,12080	8,1853	12,217	
Zink-Eisen	0,12826	0,12090	8,1924	12,207	
Phosphor-Bronce	0,13696	0,12910	8,7481	11,431	
Palladium	0,14255	0,13437	9,1048	10,983	
Blei	0,20682	0,19495	13,2100	7,570	
Argentan	0,24318	0,22922	15,5322	6,438	

Der nach der Formel  $x = \alpha \sqrt{\tau} + \beta \tau + \gamma$ , wo  $\tau$  die absolute Temperatur ist, in der Art berechnete Widerstand, dass für  $\tau = 273 \, (0^{\circ} \, C) \, x = 1$  ist, ergibt sich aus folgender Tabelle.

Substanz		<b>–</b> α	្រ ស្	7_
Stahl	•	0,446 430	0,018 462 1	3,33690
Eisen	.	0,285 984	0,014 226 3	1,84146
Zink-Eisen	.	0,352 973	0,014 357 6	2,91249
Zinn	. :	0,252 768	0,011 072 9	2,15360
Blei	.	0,240 592	0,010 683 7	2,05960
Magnesium	.	0,101 560	0,006 976 6	0,7734
Silber	.	0,106 616	0,007 072 7	0,83075
Kupfer	.	0,122 442	0,007 346 4	1,01752
Aluminium	. '	0,190 183	0,009 077 0	1,66434
Zink	.	0,096 523	0,006 614 9	0,78897
Gold		0,064 907	0,005 678 9	0,52212
Nickel	. !	0,109 037	0,006 509 4	1,02432
Palladium		0,113 030	0,006 062 1	1,21261
Platin	.	0,039 692	0,0011761	0,51576
Messing	. i	0,064 773	0,003 564 9	1,09699
Phosphor-Bronce	.	0.062 999	0,002 178 7	1,44311
Argentan		0,002 012	0,000 554 9	0,88174

er Verf. schliesst aus seinen Versuchen und denen r Beobachter:

as von Lenz vermuthete Maximum bei einer gewissen ratur wird durch die von Siemens beobachtete Aboder Zunahme des Widerstandes bestätigt. Indess bei den Versuchen des Verf. der Zuwachs des Widersentgegen früheren Beobachtern allmählich zu, so dass Hypothese zu verlassen ist. Mit Ausnahme von Zink inn, theilweise auch von Aluminium und Blei fand der meist grössere Werthe als Benoit, aber nahe übermende mit Matthiessen, indess sind die Temperaturienten bei 100° nicht gleich, wie letzterer annimmt, n verschieden. G. W.

Carl Michaelis. Ueber die electrische Leitungsfähigt verunreinigten Quecksilbers und die Methoden zur nigung desselben (Dissertation. Berlin 1883. 11. Dec.)

ie Versuche wurden mittelst der Wheatstone'schen rerbindung ausgeführt. Die Zunahme der Leitungseit des Quecksilbers bei Verunreinigung mit anderen en ergibt sich, wenn man mit Siemens annimmt, dass itungsfähigkeit *l* der Amalgame die mittlere der geen Volumina wäre (wie wenn beide Metalle neben er der Länge nach gelagert wären), aus der Formel:

$$l=1+\frac{v}{100}(\lambda'-1)$$

die vermuthliche Leitungsfähigkeit des zugesetzten es im Amalgam ist. Diese ist im Mittel für die Amalvon:

ie Gewichtsprocente der Beimengungen stiegen dabei zelnen Fällen bis zu nahe 2,3%. Die bei jeder Legierhaltenen Werth folgen nicht streng der Zunahme des tes, sondern gehen unregelmässig durcheinander.

Bei den erst genannten fünf Amalgamen stimmen die Resultate sehr gut, bei grösserem Gehalte an beigemengtem Metalle bleiben die Amalgame nicht homogen, resp. die Glasröhren können nicht continuirlich gefüllt werden. Das erstere gilt auch von den Amalgamen von Gold, Silber, Kupfer.

Die Resultate stimmen im allgemeinen mit denen von Matthiessen überein, nur dass nach dem Verf. die Leitungsfähigkeit der Wismuthamalgame auch bei über 2°/0 Wismuthgehalt steigt, nach Matthiessen aber bei 1—2°/0 Gehalt

sich wieder der des reinen Quecksilbers nähert.

Die berechneten Leitungsfähigkeiten  $\lambda'$  der im Quecksilber gelösten Metalle (3,345—9,88) variiren in engeren Intervallen und sind kleiner, als die wirklichen der reinen Metalle (0,724—57,751). Nur die Wismuthamalgame machen eine Ausnahme, da sie besser leiten, als Quecksilber, welches wiederum besser leitet, als Wismuth. Möglicherweise ist die Leitungsfähigkeit des Wismuths wegen seiner Structur zu klein gefunden.

Die Amalgame von Kalium, Natrium und Magnesium oxydiren sich leicht, so dass die Bestimmungen selbst beim schnellen Einfüllen in Glasröhren wegen der Bildung von feinen Bläschen an den Wänden unsicher sind.

Die Oxydation des Quecksilbers, wenn man dasselbe als positive Electrode bei der Wasserzersetzung benutzt, ändert seine Leitungsfähigkeit nicht, sobald es sorgfältig getrocknet und durch durchlöchertes Papier filtrirt wird.

Das Eintauchen von amalgamirten Kupferdrähten in das Quecksilber selbst während längerer Zeit ändert die Leitungsfähigkeit nicht merklich. Ueberhaupt löst sich Kupfer in Quecksilber sehr schwer. Wenn man 1 g gereinigtes Kupfer mit 100 g Quecksilber mehrere Tage stehen lässt dasselbe häufig umrührt und bis nahe an den Siedepunkt des Quecksilbers erhitzt, so steigt die Leitungsfähigkeit des Amalgams von 1 auf 1,0023, was einem Kupfergehalt von nur 0,025 % entspricht. Deshalb mussten die Kupferamalgame auf electrolytischem Wege hergestellt werden.

Zur Reinigung des Quecksilbers empfiehlt der Verf. als genügend nach Siemens, das destillirte Quecksilber unter entrirter Schwefelsäure mit Zusatz einiger Tropfen conentrirter Salpetersäure zu kochen, dann unter schwach verünnte Salpetersäure zu stellen und so zu schütteln, dass es ikleine Tröpfehen zerfällt. Zur Destillation kleiner Queckilberquantitäten verwendete der Verf. eine unter einem tumpfen Winkel gebogenen, mit einer Quecksilberpumpe vacuirte Glasröhre, deren einer Schenkel behufs gleichtässiger Erwärmung mit einem Hohlcylinder von Blech, der ndere mit einem feuchten Tuch umgeben war. Das Queckilber enthielt auch beim Abdestilliren vom Amalgam meist o wenig Verunreinigungen, dass sein Widerstand gleich dem es reinen war. Bei nicht vollständigem Evacuiren, etwa urch eine Wasserpumpe, spritzt stets etwas von dem uneinen Quecksilber mit hinüber. G. W.

32. G. Lippmann. Ueber die electromotorische Kraft des amalgamirten Zinks (Séances de la Soc. franç. de Phys. 1884. Jan.—Avr. p. 69—71).

Amalgamirtes Zink verhält sich in Zinksulfatlösung zegen gewöhnliches Zink electropositiv, wird also gelöst. Nach Robb besitzt dagegen reines galvanoplastisches Zink in neutralen (mit kohlensaurem Baryt behandelten) Lösungen von Zinksulfat keine electromotorische Kraft gegen amalganirtes Zink. In der That, würde ein Strom entstehen, so nüsste das amalgamirte Zink, da es electropositiv ist, sich ösen, das Quecksilber desselben sich abscheiden und das Zink sich auf der anderen Zinkplatte abscheiden. Man zönnte also mittelst der sehr kleinen Arbeit des Transports les Zinks das Element unendlich oft wieder herstellen, was nit dem Carnot'schen Princip nicht im Einklang ist.

Das Element Cadmium—amalgamirtes Cadmium in Cadniumsulfat verhält sich anders und gibt eine merkliche elecromotorische Kraft. Hier ist aber das amalgamirte Cadnium electronegativ, der Process also umgekehrt. G. W. 63. G. Lippmann. Ueber die Wirkung der Wärme auf die Ketten und das Gesetz von Kopp und Woestyne (C.R. 99, p. 895-898. 1884).

Es sei e die electromotorische Kraft eines Elemente, m die dasselbe in einer bestimmten Zeit durchfliessende Electricitätsmenge,  $\vartheta$  die Temperatur. Bei der Wirksamkeit des Elementes ändert sich die Concentration, was damit vergüchen werden kann, dass sich über dem Element in einem Cylinder Wasserdampf vom Maximum der Spannkraft vom Druck p befinde, dessen Volumen v durch Verschieben eines Stempels verändert werde. Ist das Element regenerirbar, und macht es einen Kreisprocess durch, so ist die äussere Arbeit T der absorbirten Wärme äquivalent, und wenn 1/A das mechanische Wärmeäquivalent ist, muss dU = dQ - AdT ein vollständiges Differential sein. Nun ist:

dT = p dv + e dm,  $dQ = c d\vartheta + l_1 dm + l_2 dv$ , wo c die Wärmecapacität des Elementes,  $l_1$  und  $l_2$  Differentialquotienten sind; also muss sein, damit obige Bedingung erfüllt werde:

$$\begin{split} \frac{\partial c}{\partial m} &= \frac{\partial l_1}{\partial \vartheta} - A \frac{\partial e}{\partial \vartheta}; & \frac{\partial c}{\partial v} &= \frac{\partial l_2}{\partial \vartheta} - A \frac{\partial p}{\partial \vartheta}; \\ \frac{\partial l_1}{\partial v} &= A \frac{\partial e}{\partial v} &= \frac{\partial l_2}{\partial m} - A \frac{\partial p}{\partial m}. \end{split}$$

Ist noch der Kreisprocess umkehrbar, so muss nach den Carnot'schen Princip  $d\vartheta/\vartheta$  ein vollständiges Differential sein, also:

$$\frac{\partial c}{\partial m} = \frac{\partial l_1}{\partial \mathcal{G}} - \frac{l_1}{\mathcal{G}}; \qquad \frac{\partial c}{\partial v} = \frac{\partial l_1}{\partial \mathcal{G}} - \frac{l_2}{\mathcal{G}}; \qquad \frac{\partial l_1}{\partial v} = \frac{\partial l_2}{\partial m}.$$

Aus der ersten und vierten Gleichung erhält man:

$$l_1 = A\vartheta \frac{\partial e}{\partial\vartheta},$$

ein von Helmholtz bereits ausgesprochenes Resultat. Einminirt man  $l_1$  aus Gleichung (1) und (7), so erhält man:

$$\frac{\partial c}{\partial m} = A \vartheta \frac{\partial^2 e}{\partial A^2}.$$

 $\partial c/\partial m$  ist die Aenderung der Wärmecapacität beim Durbgang des Stromes Eins oder dem electrochemischen Wärmeäquivalent. Ist  $\partial c/\partial m = 0$ , so ist auch das zweite Glied der

hung gleich Null. Demnach ist in Ketten von conr electromotorischer Kraft das Gesetz von Kopp und styne erfüllt, wonach die spec. Wärme einer Verbingleich ist der Summe ihrer Bestandtheile.

Nendern sich in einem Element durch chemische Prodie Verhältnisse, z. B. durch Lösung eines festen Körso ist das Gesetz nicht mehr erfüllt. So sind z. B. die ente mit einem festen depolarisirenden Körper für Temaränderungen empfindlich; oder wenn man in einem ent von Latimer Clark der concentrirten Zinklösung Krystalle des Zinksulfates beifügt, steigt die electroische Kraft bei der Temperaturerhöhung von 1° um rittel ihres Werthes.

G. W.

١

**I.** Carpentier. Versuch einer Construction eines Queckbergalvanometers (C. R. 98, p. 1376—77. 1884).

<sup>7.</sup> Lippmann. Ueber ein Quecksilberelectrodynamometer id. p. 1534-35).

n der Mitte derselben befindliche kleine parallelepipe, mit Quecksilber gefüllte Kammer, welche seitlich mit
eiden Armen eines Manometers in Verbindung steht.

die electrodynamische Wechselwirkung zeigt das Mazer eine Ablenkung, welche dem Quadrat der Stromität proportional ist. Der Apparat kann auch zur
ing der mittleren Intensität alternirender Ströme dienen.
sst sich leicht auf absolutes Maass graduiren.

Ir. Carpentier hat einen ähnlichen Apparat bereits ihre 1881 construirt, aber nicht veröffentlicht, in weldie beiden gleich hohen Arme eines Manometers oben geln endeten, welche bis zur halben Höhe mit Queckgefüllt waren. In eine hängt ein Capillarrohr und It über dem Quecksilber gefärbten Alkohol, dessen hiebungen beim Einführen der Kugel in ein Magnetfeld Durchleiten eines Stromes bestimmt wird. G. W.

 G. Lippmann. Gleichgewichtsbedingungen einer F\u00fcssigkeitsschicht unter electromagnetischen Einfl\u00fctssen (C.R. 99, p. 747—749. 1884).

Liegt eine mit der XV-Ebene zusammenfallende unendlich dünne Flüssigkeitsschicht in äquatorialer Lage zwischen einem Magnetfeld zwischen den die gleichförmige Intensität H erzeugenden Magnetpolen, fliesst durch dieselben ein Strom, und ist V das electrische Potential in einem Punkt x, y, sind  $k(\partial V/\partial x)$  und  $k(\partial V/\partial y)$  die Stromcomponenten nach der beiden Axen, so muss bei constantem Strom:

$$\frac{\partial^2 V}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 V}{\partial y^2} = 0$$

sein. Die Componenten der magnetelectrischen Kraft sind:

(2) 
$$X = -H \hbar \frac{\partial V}{\partial y}$$
, (3)  $Y = H \hbar \frac{\partial V}{\partial x}$ .

Ist der hydrostatische Druck im Punkt (x, y) gleich p, so muss im Gleichgewichtszustand:

(4) 
$$X = -\frac{\partial p}{\partial x}$$
, (5)  $Y = -\frac{\partial p}{\partial y}$  sein.

Aus Gleichungen (1), (2) und (3) folgt:

$$\frac{\partial x}{\partial y} - \frac{\partial y}{\partial x} = 0.$$

Die Integrabilitätsbedingung folgt also aus Gleichung (R. Aus Gleichung (4) und (5) folgt:

$$\int (X dx + Y dy) = \int \left( \frac{\partial p}{\partial x} dx + \frac{\partial p}{\partial y} dy \right).$$

Da das zweite Glied eine gleichförmige Function der Coordinaten x und y ist, muss es auch das erste sein. Dam muss der von der Fläche eingenommene Raum eine geeignete Gestalt haben, resp. von Grenzen umgeben sein, die für die Electricität durchlässig sind und die Flüssigkeit abschliessen. In der That folgt aus Gleichung (3), (4), (5):

$$\frac{\partial p}{\partial x} = Hk \frac{\partial V}{\partial y}; \qquad \frac{\partial p}{\partial y} = -Hk \frac{\partial V}{\partial x}; \qquad \frac{\partial^2 p}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 p}{\partial y^2} = 0.$$

Die Curven p = const. sind also orthogonal, oder conjugirt zu den Curven V = Const. Da die Werthe V gegeben sind, sind es auch die Werthe p; speciell also die auch ander Wand.

Hat man also einen einfach zusammenhängenden Raum, ie bei dem Quecksilbergalvanometer, so findet stets Gleichswicht statt; bei mehrfach zusammenhängenden Räumen, ie bei den Rotationsapparaten, ist dies nicht der Fall.

G. W.

7. Fixirung magnetischer Erscheinungen (La Nature 12, p. 331 —332. 1884).

Man lege ein stark gummirtes und dann getrocknetes artonblatt, oder besser eine Glasplatte, auf einen kräftigen lagnet, streue Eisenfeilspähne darauf, befeuchte das ganze urch Bestäuben mit Wasser und lasse es trocknen.

Oder man legt nach Baille ein mit Berliner Blau präarirtes Papier auf den Magnet, bestreut es mit Eisenfeilpähnen und setzt das Ganze dem Licht aus, sodass die von en Feilspänen bedeckten Stellen mehr oder weniger weiss leiben. Man bekommt nach der Fixirung ein negatives Bild.

0.

8. A. Cornu. Ueber die Gestalt der Lichtwellenstäche in einem isotropen Mittel, welches sich in einem homogenen magnetischen Felde befindet: wahrscheinliche Existenz einer eigenthümlichen Doppelbrechung in einer zu den Krastlinien senkrechten Richtung (C. R. 99, p. 1045—50. 1884).

Wenn v' und v'' die Geschwindigkeiten sind, mit welchen ich in dem Körper links und rechts circular polarisirte Vellen fortpflanzen in einer Richtung, welche einen Winkel  $\omega$  nit der magnetischen Kraft bildet, so ist nach den Versuchen on Verdet:

$$v'' - v' = 2kM\cos\alpha,$$

ro M die Intensität des magnetischen Feldes vorstellt und k eine Constante ist. Verbindet man dieses mit dem früher on Cornu gefundenen Resultate (Beibl. 6, p. 236), nach welhem (soweit die Versuche es zeigen konnten) für jede Richung die halbe Summe von v' und v'' der gemeinschaftlichen reschwindigkeit v gleich kommt, mit welcher sich links und echts circular polarisirte Wellen fortpflanzen, wenn keine nagnetische Kraft besteht, so erhält man:

$$v' = v - kM\cos\alpha$$
,  $v'' = v + kM\cos\alpha$ .

Hieraus leitet der Verf. die Gestalt der Wellenfläche ab. Während dieselbe für M=0 eine Kugel ist, besteht sie im magnetischen Felde aus zwei gleich grossen Kugeln, deren Mittelpunkte sich zu beiden Seiten des Centrums der Lichtbewegung befinden; dabei ist jeder Mittelpunkt von diesen Centrum um kM entfernt (wenn man die Wellenfläche für die Zeiteinheit construirt), und es liegen die drei genannten Punkte auf einer Geraden, welche die Richtung der magnetischen Kraft hat.

Dieses Ergebniss führt den Verf. zu einer interessanten Folgerung. Da eine Ebene, welche der magnetischen Kraft parallel ist, die Wellenfläche in zwei Punkten berühren kann, muss nach den allgemeinen Beziehungen zwischen Wellenfläche, Wellenebene und Lichtstrahl eine Doppelbrechung eintreten, wenn auf das Mittel Licht fällt senkrecht zu jener Ebene; es müssen dann zwei Lichtstrahlen, der eine links und der andere rechts circular polarisirt entstehen, deres Richtungen durch die Verbindungslinien des Centrums der Wellenfläche mit den erwähnten Berührungspunkten gegebes werden.

Diese Folgerung, zu welcher Cornu schon vor längere Zeit gelangte, und zu deren Mittheilung ihn die Notiz von v. Fleischl (Ueber die Deformation der Lichtwellensliche im magnetischen Felde, Wien. Anzeiger. Nr. 13. 1884; Wied Ann. 24, p. 127. 1885) veranlasste, liesse sich vielleicht experimentell prüfen. Der Winkel 2¢ zwischen den beiden Strahles wird bestimmt durch:

$$\operatorname{tg} 2\varepsilon = \frac{2kM}{v},$$

und in einer Schicht von der Dicke e entfernen sich die beiden Strahlen voneinander um:

$$e \operatorname{tg} 2 \varepsilon = \frac{1}{n} \frac{\omega}{\pi} \lambda,$$

wenn man mit n den Brechungsexponenten bezeichnet, mit i die Wellenlänge in der Luft und mit  $\omega$  die Drehung der Polarisationsebene für die Strecke e, wenn das Licht sich in der Richtung der Kraftlinien fortpflanzt.

Es wird also jene Entfernung mit der Wellenlänge vergleichbar; sie könnte möglicherweise bis auf etwa 10 1 ge-

erden und wäre dann der Beobachtung wohl zu-

gens ist, wenn man Licht von verschiedener Farbe e tg 2 e der Wellenlänge nahezu umgekehrt propor- $\omega$  fast genau wie  $1/\lambda^2$  variirt.

hat gefunden, dass .. wenn geradliniges polarisirtes len Polflächen eines Electromagnetes reflectirt wird, sationsebene eine Drehung erleidet, in einer Richgengesetzt der des magnetisirenden Stromes". etisch wurde die Sache von Fitzgerald 3) und von em ') bearbeitet. Der Verf. hat sowohl die Grösse err sogenannten neuen Componenten, als auch die elben experimentell zu bestimmen gesucht. en:  $\mu$  die Grösse der neuen negativen Componenten zur Schwingungsebene des einfallenden Strahles, lie Amplituden der Componenten des reflectirten

akrecht und parallel zur Einfallsebene; in diesen st die Amplitude des einfallenden Lichtes gleich et, J der Phasenunterschied der reflectirten Strahlen. wingungsebene, resp. 1 und || der Einfallsebene id mi, resp. die Phase der neuen Componenten || : Einfallsebene.

man sich die Schwingungen des einfallenden ikrecht zur Einfallsebene, legt eine Ebene senkreflectirten Strahle und darin zwei Axen OX fallsebene und OY senkrecht zu dieser. des magnetisirenden Stromes die des Uhrzeigers, h Kerr, die Richtung von u entgegengesetzt der

L. Kaz. 1) Ueber die Reflexion des Lichtés an Magnaug. Dissert. Juli 1884).

gleichzeitig sind die Untersuchungen von Kundt in Wied. aheliegende Gegenstände erschienen.

<sup>,</sup> Phil. Mag. (5) 8, 1877.

gerald, Phil. Trans. Vol. 171. On the electromagnetic e Reflection and Refraction of Light.

Lochem, Theorie der terukaatsing von het licht door Magz. Dissert. Leiden 1883.

der positiven x. Wird der Polarisator um einen kleinen Winkel  $\varphi_p$  in der Richtung des Stromes, und der Analysator um einen kleinen Winkel  $\varphi_a$  in entgegengesetzter Richtung gedreht, nachdem sie beide bei nicht geschlossenem Strome so standen, dass das Licht völlig ausgelöscht war, so ist die Intensität des Lichtes, das jetzt von dem Analysator durchgelassen wird:

(A) 
$$\begin{cases} I = f^2 \varphi_{la}^2 + \mu^2 + h^2 \varphi_{lp}^2 + h f \varphi_{lp} \varphi_{la} \cos 2\pi J \\ -2h \mu \varphi_{lp} \cos 2\pi m_i - 2f \mu \varphi_{la} \cos 2\pi (J - m_i), \end{cases}$$

wenn man die soeben genannte Stromrichtung und Drehungen positiv nennt, und  $\varphi_p$  und  $\varphi_a$  so klein sind, dass man setzen darf:

$$\cos \varphi_a = \cos \varphi_p = 1$$
 und  $\sin \varphi_a = \varphi_a$ ,  $\sin \varphi_p = \varphi_p$ .

Aus (A) ergibt sich durch Differentiation, dass die Intensität bei einem gewissen  $\varphi_p$  ein Minimum ist, wenn:

(B) 
$$f\varphi_{la} = \mu \cos 2\pi (J - m_i) - h \varphi_{lp} \cos 2\pi J$$
mit der Grösse:

(C) 
$$I_{la} = \{ \mu \sin 2\pi (J - m_i) - h \varphi_{lp} \sin 2\pi J \}^2.$$

Auf ähnliche Weise findet man, dass das Minimum bei constantem  $\varphi_a$  eintritt, wenn:

(D) 
$$h\varphi_{ip} = u \cos 2\pi m_i - f\varphi_{ia} \cos 2\pi J.$$

Die Grösse der Lichtintensität ist dann:

(E) 
$$I_{lp} = (u \sin 2\pi m_i - f \varphi_{la} \cos 2\pi J)^2$$
.

War, bevor der Spiegel magnetisirt wurde, der Polarisator so gestellt, dass seine Schwingungsebene senkrecht zur Einfallsebene stand, und der Analysator so, dass das reflectirte Licht völlig ausgelöscht war, so bekommt man bei geschlossenem Strome das Minimum der Lichtintensität bei einer Drehung des Analysators, wenn:

(1) 
$$f\varphi_{la} = \mu \cos 2\pi (J - m_i)$$

und bei einer Drehung des Polarisators, wenn:

$$(2) h \varphi_{ln} = \mu \cos 2 \pi m_i.$$

Sind die Schwingungen des einfallenden Lichtes in der Einfallsebene, so ist:

$$h\,\varphi_{ia}=\mu\,\cos2\pi\,m_i,$$

(4) 
$$fq_{ip} = \mu \cos 2\pi (J - m_i).$$

Zur Bestimmung dieser Minimaldrehungen ist es aber nicht nothwendig, dass der Polarisator genau im Azimuth 0 oder 90° steht, wenn man, wie leicht aus obigen Formeln abgeleitet wird, nur das Mittel aus den Drehungen bei positiver und negativer Stromrichtung nimmt.

Aus den Formeln (C) und (E) sieht man auch, dass die Intensität des Lichtes Null werden kann, wozu bei Schwingungen senkrecht zur Einfallsebene:

(5) 
$$\frac{\mu}{\sin 2\pi J} = \frac{h \varphi_{lp}^{0}}{\sin 2\pi (J - m_{i})} = \frac{f \varphi_{la}^{0}}{\sin 2\pi m_{i}},$$

und bei Schwingungen parallel zur Einfallsebene:

(6) 
$$\frac{\mu}{\sin 2\pi J} = \frac{f\varphi_{ip}^{0}}{\sin 2\pi m_{l}} = \frac{h\varphi_{ia}^{0}}{\sin 2\pi (J-m_{l})}$$

sein muss. (Zur Unterscheidung von den Minimaldrehungen werden letztere Nulldrehungen genannt, und zu diesem Zwecke als Index bei  $\varphi$  eine Null gesetzt.)

Hieraus erhellt, dass eine sehr einfache Beziehung stattfindet zwischen den Nulldrehungen und den magnetischen
Componenten. Construirt man nämlich ein Dreieck, wo  $\mu$ die Basis und die Winkel an der Basis  $2\pi m$  und  $2\pi (J-m)$ sind, so sind die beiden anderen Seiten im Falle, dass die
Schwingungen  $\perp$  zur Einfallsebene sind, resp.  $f\varphi_{la}^{0}$  und  $h\varphi_{lp}^{0}$ ,
im anderen Falle  $f\varphi_{lp}^{0}$  und  $h\varphi_{la}^{0}$ . Aus diesem Dreiecke
lassen sich alle Formeln herleiten, die oben gefunden sind.
Weit mehr war die Einführung dieses Dreiecks von Nutzen
zur Beseitigung vieler Schwierigkeiten, welche sich bei den
experimentellen Untersuchungen zeigten.

Kennt man nun die Minimum- oder Nulldrehungen, so lassen sich daraus mit Hülfe der optischen Constanten des benutzten Spiegels  $\mu$ ,  $m_i$  und  $m_i$  berechnen. Zu diesen Versuchen diente einer der Eisenschenkel eines Electromagnets, verfertigt nach Kerr's Angabe. Auf die Polfläche wurde ein stählener Spiegel geklebt; der Magnet nachher in horizontaler Lage befestigt, sodass jetzt der Spiegel vertical im Centrum eines Jamin'schen Apparates stand. In einer Entfernung von 1,2 mm des Spiegels stand der sogenannte Submagnet. Die Stromintensität wurde gemessen mit einer Tangentenbussole; eine Nadelabweichung von 75° entspricht

ungefähr einer Intensität von 17 Ampère. Versuche haben gezeigt, dass bei diesem Strome die Drehungen noch proportional dem magnetischen Momente sind.

Das Resultat der gemachten Versuche war: erstem eine vollkommene Uebereinstimmung mit dem, was Kerr gefunden, nämlich: es sind bei allen Einfallswinkeln die Minimaldrehungen des Analysators entgegengesetzt der Richtung des magnetisirenden Stromes, die Schwingungebene des einfallenden Lichtes sei  $\bot$  oder  $\parallel$  zur Einfallsebene. Zweitens hat sich ergeben, dass:

$$\varphi_{la}^{0} = \varphi_{ip}^{0}, \ \varphi_{lp}^{0} = \varphi_{ia}^{0}, \ \varphi_{la} = \varphi_{ip} \text{ und } \varphi_{lp} = \varphi_{ia},$$
woraus hervorgeht, dass die Phase und Grösse des magnetischen Componenten unabhängig sind von der Richtung

der schwingenden Bewegung des einfallenden Lichtes.
In der Tabelle sind bei verschiedenen Einfallswinkelt die zugehörigen Drehungen gegeben.

Einfalls- winkel	φ <sub>lp</sub> °	$\varphi_{la}^{0}$	φ <sub>lp</sub>	Fla	Strom- intensiti
84*	6'	2' 50"	· <del></del>	_	76°
80	4 40"	3 40	5′ 20′′	3'	75
76	5	2	5	2	66
72	9 50	2 20	_	<u> </u>	73
68	9 50	1	10 40	5 10"	74
64	10 40	0 40	10 50	5 40	73
60	14 10	-1	14 10	6 10	75
56	13 10	<b>—1 50</b>	14 10	7 5	75
52	15 20	-255	14	10 20	74
46	13 50	-3 10	i 10 50	7 5	74
40	15 40	<b>-640</b>	13 20	11 20	741)

Die Grösse der Minimaldrehung konnte bei 84° nicht genau bestimmt werden, obwohl ihre Richtung sehr get nachzuweisen war.

Nimmt man für f, h und J die Zahlen, wie sie von

<sup>1)</sup> Die für φ gegebenen Zahlen sind nicht diejenigen, welche in der ursprünglichen Abhandlung dafür abgedruckt worden, aber daraus ber geleitet. Weil aber diese berechneten Zahlen eine scheinbare Gensaig keit an sich tragen, welche sie wirklich nicht besitzen (höchstens konnte nur bis auf 10" genau abgelesen werden), sind sie abgerundet.

11) für Stahl gegeben sind, so ergibt sich bei einer ntensität von 75° folgendes Resultat:

-	À	f	$2\pi J$	2πm	μ
	0,68	0,978	1440	420	0,000 721
- 1	0,583	0,954	112	40	0,001 3
i	0,56	0,936	90	84	0,001 66
!	0,567	0,918	71	18	0,001 98
i	0,581	0,908	57	6	0,002
- 1	0,605	0,888	46	4	0,002 22
Ċ	0,63	0,874	39	- 5	0,002 6
1	0,65	0,86	32	- 61/2	0,002 49
	0,671	0,848	26	- 7	0,002 76
- 1	0,697	0,83	19	- 8 <sup>1</sup> / <sub>2</sub>	0,002 41
	0,717	0,815	14	-12	0,002 38

i der Reflexion an der Seitenfläche eines Magnets n bis jetzt keine genaue Messungen gemacht werden, alles bestätigt worden, was Kerr<sup>3</sup>) hierüber mittheilt. cheint m einen Werth zu haben, der fast gleichen hält mit dem von J.

<sup>.</sup> Culmann. Eine Methode zur experimentellen Bemung des Selbstpotentials einer Spirale (Dissertat. Berlin 4. 47 pp.).

er Strom einer constanten Kette wird zwischen einem ometer und einer Nebenleitung verzweigt. Letztere i einem bestimmten Moment unterbrochen, sodann ich die Hauptleitung. Ist in die Hauptleitung eine eingeschaltet, deren Selbstpotential P ist, so lässt isselbe aus dem Ausschlage der Nadel des Galvanoberechnen.

erfür muss die Zeit zwischen der Unterbrechung der eitung und Hauptleitung bestimmt sein. Dies konnte er Methode von Pouillet geschehen. Wendet man, · Verf., ein Pendel hierzu an, so kann man dieselbe,

amin, Mémoire sur la réflexion métallique. Ann. de chim. et 19, p. 304 u. 317.

ierr, Phil. Mag. (5) 5. 1878.

abgesehen von der Dauer des Oeffnungsfunken, direct bestimmen.

Nach diesen Methoden hat der Verf. eine Reihe von Bestimmungen ausgeführt. G. W.

A. Destrem. Wirkung des Inductionsfunkens auf Benzol,
 Toluol und Anilin (C. R. 99, p. 138—139. 1884).

Alle drei Substanzen geben 42—43, 23—24 und 21% Acetylen und Wasserstoff; das Anilin noch Blausäure und Stickstoff, Benzol und Toluol, auch Diphenyl, und ein rothbraunes, in den Kohlenwasserstoffen lösliches Product.

G. W.

 G. Mengarini. Methode, um den Werth des Ohm in absolutem Maasse zu bestimmen (Atti della R. Acc. dei Lincei (3) 8, p. 318—323. 1884).

Ein Magnet fällt in einer Spirale aus isolirtem Leitungsdraht, in deren Stromkreis ein Electrodynamometer eingsschaltet ist. Mit einem dem Atwood'schen ähnlichen System wird die vom Magneten erlangte Geschwindigkeit in einem beliebigen Punkte seines Verlaufes, und zwar einmal bei geöffnetem, das andere Mal bei geschlossenem Stromkreis gemessen.

Es sei M die Summe der auf die Bewegung reducirten Masse des Magneten und der anderen in Bewegung befindlichen Körper,  $t_0$  und  $t_1$  die Zeiten, in denen er bei offenem und geschlossenem Stromkreis einen bestimmten Raum  $\delta$  durchläuft, nachdem der Einfluss der Beschleunigung aufgehoben ist, g' die im System durch die Schwere erzeugte Beschleunigung und h eine Constante, welche den Widerstand der Luft ausdrückt, dann ist die Arbeit, die der Magnet leistet, um einen Inductionsstrom in der Spirale zu erzeugen:

$$W = \frac{M}{2} S^{2} \left[ \frac{1}{t_{0}^{2}} - \frac{1}{t_{1}^{2}} + \frac{g'}{k} \left( \frac{1}{t_{0}} - \frac{1}{t_{1}} \right) \right].$$

Der Widerstand, der dem Magneten durch seine Annäherung an die Erdströme erwächst, wurde mittelst der Neumann'schen Formel berechnet und annäherungsweise Null gefunden. Der erzeugte Strom umfasst eine vollständige Periode, die aus zwei gleichen Quantitäten mit entgegengesetzten Vorzeichen besteht. Er ist also durch die Ablenkung des Electrodynamometers messbar.

Für diese Methode sind folgende Daten erforderlich:

1) Die Messung des von irgend einem Punkte des Magneten durchlaufenen Raumes nach Aufhebung der Beschleunigung. 2) Zwei Messungen der Zeit, in der dieser Raum durchlaufen wird. 3) Gewicht des Magneten, des Gegengewichts und des Uebergewichts. 4) Trägheitsmoment des Suspensionsrades. 5) Schwingungsdauer der Rolle des Electrodynamometers. 6) Impulsive Abweichung des Electrodynamometers. 7) Torsionscoöfficient des Suspensionssystems eines Normalectrodynamometers. 8) Oberfläche des Kreises des Normalelectrodynamometers. 9) Messung des Widerstandes des Stromkreises in beliebigen Einheiten und ihre Vergleichung mit der Widerstandseinheit. 10) Abstand der Scala von den Spiegeln der Rheometer.

Die folgenden Grössen treten als Correctionsglieder auf:

1) Gewicht, welches die Reibung im Systeme ausdrückt.
2) Widerstandscoöfficient der Luft.
3) Durch die Temperatur bedingte Leistungsfähigkeit im inducirten Stromkreis.

Die folgenden, für die anderen Methoden erforderlichen Daten fallen fort:

1) Logarithmische Decremente der Rolle des Electrodynamometers. 2) Verhältniss des Werthes der Horizontalcomponente des Erdmagnetismus am Orte der Rheometer. 3) Locale magnetische Wirkung. 4) Variationen der Declination. 5) Graduirung der Rheometer. 6) Correction für den Eisengehalt im Stromkreise. 7) Correction für die Temperatur des Magneten.

Das Trägheitsmoment des Suspensionsrades ist nur ein Bruchtheil der gesammten in Bewegung befindlichen Massen, den man sehr gering machen kann. Seine Bestimmung ist hier deshalb von geringerer Bedeutung als z. B. in der Bestimmung der Länge des Pendels.

### 73. O. Chwolson. Apparat sur Demonstration der Wirkung des Blitzableiters (Catalog von Lisser und Benecke).

Auf der Spitze eines aus dem Innern einer Leydener Flasche hervorragenden Drahtes balancirt ein zweiter Draht an dessen einem Ende eine Schale zur Aufnahme einer Quantität Watte, die als Gewitterwolke dient, befestigt ist, während an dem anderen Ende sich ein entsprechendes Gegengewicht befindet. Zugleich mit der Flasche steht auf einer Metallplatte das Modell eines Hauses, in dessen Mitte sich eine Schale mit Aether befindet, durch welche die Entladung der Flasche eventuell gehen muss. Wird die ganze Flasche geladen, so wird auch die Watte stark electrisch und es entladet sich die Flasche, sobald die Wolke über das Dach des Hauses zu stehen kommt; wird dagegen durch einen in eine Spitze endigenden Draht das Dach mit dem Boden des Hauses verbunden, so findet keine plötzliche Entladung der Flasche mehr statt.

#### 74. Wissenschaftliche Spielereien (La Nature 13, p. 59. 1884).

An einem kleinen cylindrischen Ballon mit spitzen Enden hängt eine leichte, hohle Bambusröhre, aus deren vorderen Ende die Axe einer leichten Flügelschraube hervorsteht, während an dem hinteren Ende die zur Bewegung der Schraube bestimmten Kautschukfäden tordirt werden können. Eine Art Gondel dient dazu, den zur Herstellung des Gleichgewichts nöthigen Ballast aufzunehmen, während ein kleines Steuerruder dem Ballon während seiner 3—4 Minuten andauernden, ziemlich lebhaften Bewegung z. B. eine kreisförmige Bahn geben kann. Die Dimensionen des Ballons sind so klein, dass er mit Wasserstoffgas gefüllt werden muss.

#### 75. Kleine Illuminationslaternen (La Nature 13, p. 48. 1884).

Ein von durchsichtigem Papier gefertigter und mit Figuren bemalter Cylinder trägt einen dünnen Weissblechdeckel, der durch radiale Einschnitte und Herunterbiegen des einen Schnittrandes eine kleine Schraube abgibt, welche, n ihrer Mitte durch einen eisernen Stift gestützt, durch die entweichende heisse Luft, sobald die Kerze entzündet ist, in Rotation gesetzt wird und den Papiercylinder mit sich dreht. Das Ganze steckt in einem mit breiten Ausschnitten versehenen Weissblechcylinder, der den Boden trägt und an einer Stelle mittelst eines Scharnieres geöffnet werden kann. Da die Streifen des äusseren Cylinders die Bewegung öfters unterbrechen, so scheinen sich die Figuren des Cylinders selbst zu bewegen. (Solche Laternen wurden in früherer Zeit viel benutzt. Eine findet sich z. B. im Schifferhaus zu Lübeck. E. W.)

 O. Lehmann. Ueber eine vereinfachte Construction des Krystallisationsmikroskopes (Z.-S. f. Instrumentenk. 4, p. 369— 376, 1884).

Bei verschiedenen Zustandsänderungen eines Körpers ie: Erstarrung, Condensation, Sublimation, Electrolyse, llotrope Umwandlung, chemische Färbung etc. treten kleine Tryställchen, Tröpfchen, Bläschen u. dergl. auf, deren Grösse, alls man absieht von äusserst langsam vor sich gehenden rocessen, innerhalb solcher Grenzen schwankt, dass etwa 00 fache Vergrösserung erforderlich ist, um dieselben gut rkennen zu können.

Ein eingehendes Studium der genannten Vorgänge erordert also Beobachtung derselben mit Hülfe eines geeigeten Mikroskopes.

Es sind ferner die meisten festen Körper ihrer Structur ach durchaus nicht physikalisch homogen, sondern zusamnengesetzt aus kleinen, gleichartigen oder ungleichartigen Kryställchen. Soll also das Verhalten physikalisch homogener Körper untersucht werden, so ist nöthig, entweder weit möglich durch sehr langsame Krystallisation homogene Körper herzustellen, oder die Erscheinungen bei den gewöhnlich auftretenden sehr kleinen Kryställchen zu untersuchen, deren Betrachtung nur bei 100 facher Vergrösserung möglich ist.

Um solche Untersuchungen zu ermöglichen, hat der Verf. ein besonderes "Krystallisationsmikroskop" construirt, Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX. welches gestattet, die Objecte während der Beobachtung nach Bedürfniss zu erwärmen und abzukühlen und gleichzeitig im polarisirten Lichte zu untersuchen, eventuell auch sofort zu photographiren. Von einem gewöhnlichen Mikroskop unterscheidet es sich dadurch, dass der Tisch, auf welchem es steht, sowie die zu den genannten Operationen dienenden Vorrichtungen damit ein Ganzes bilden, derart, dass der Objecttisch in der Ebene der Tischplatte liegt und die übrigen Vorrichtungen ausser dem Tubus unter derselben. Das Licht wird von unten mittelst Spiegel, Linse und Nicol von einer Gasflamme aus zugeführt. Bezüglich der Details muss auf das Original verwiesen werden.

77. G. P. Einen Bindfaden zwischen den Händen zu zerreissen (La Nature 12, p. 352. 1884).

Man schlinge das kürzere Ende (ca. 0,5 m) des zu zerreissenden Fadens einmal von innen nach aussen um die linke Hand, dann um das längere Ende herum wieder von aussen her in beliebiger Weise um die Finger der linken Hand, sodass das längere Ende, welches man mit der rechten Hand ergreift, indem man ungefähr einen 0,5 m langen Faden zwischen beiden Händen frei lässt, in einer Schlinge in der linken Hand gefangen ist. Nähert man dann die Hände einander und entfernt sie mit einem kräftigen Ruck, so zerreisst der Faden an der Stelle, wo die Schlinge ihn gewissermassen zerschneidet.

78. Leichtflüssige Legirung (La Nature, auf dem Umschlag vom 25. Oct. 1884).

47,38 Theile Wismuth, 13,29 Thle. Cadmium, 19,36 Thle. Blei, 19,97 Thle. Zinn.

79. C. Grawinkel. Lehrbuch der Telephonie und Mikrephonie, mit besonderer Berücksichtigung der Fernsprecheirrichtungen der deutschen Reichs-Post- und Telegraphenerwaltung (Zweite erweiterte Aufl. Berlin, Springer, 1884. 286 pp.)

Der Inhalt dieses Werkes, in welchem nach einer kurzen und zweckmässigen Uebersicht über die Wellenbewegung, die Schallschwingungen, die Erscheinungen und Gesetze der Induction, die musikalischen Sprachtelephone und Mikrophone, sowie die Anlage von Telephoneinrichtungen und Leitungen besprochen wird, hat wesentlich technisches Interesse.

(4. W.

80. Ernst Hagen. Die electrische Beleuchtung, mit besonderer Berücksichtigung der in den vereinigten Staaten Nord-Amerikas zu Centralanlagen vorwiegend verwendeten Systeme (Im Auftrage des Magistrats d. k. Haupt- u. Residenzstadt Berlin. J. Springer, 1885. 307 pp.).

Nach einer Definition der galvanischen Grundbegriffe behandelt der Verf. in diesem Werk, dessen Inhalt dem Gebiete der Electrotechnik angehört, die Dynamomaschinen, die Beleuchtung durch Glühlicht (dabei auch die Accumulatoren) und auch Bogenlicht, die Anlage und Sicherungseinrichtungen u. s. f. in der Weise, dass die verschiedenen Systeme mit sämmtlichen dazu gehörigen Apparaten einzeln beschrieben werden. Dem Werke verleiht es ein besonderes Interesse, dass der Verf. persönlich die in Nordamerika verwendeten Systeme studirt hat.

81. G. Krebs. Die Physik im Dienste der Wissenschaft, der Kunst und des praktischen Lebens (Stuttgart, Ferd. Enke, 582 pp. 1884. 10 Mark).

Der Herausgeber des vorliegenden Buches bezweckt, den Schülern höherer Lehranstalten, sowie dem grösseren Publikum, welches sich für Naturwissenschaften interessirt, in kurzen Zügen die wichtigsten praktischen Anwendungen der Physik in durchaus zuverlässiger Weise durch Autoritäten in den speciellen Branchen bekannt zu machen. Die behandelten Themata sind:

1) Im photographischen Atelier. Von Prof. Dr. H. W. Vogel. 2) Spectrum und Spectralanalyse. Von Prof. Dr. E. Lommel. 3) Eine meteorologische Station. Von Oberlehrer Dr. G. Krebs. 4) Auf der deutschen Seewarte. Von Dr. J. van Bebber. 5) Heizung und Ventilation. Von Prof. Dr. J. Rosenthal. 6) Die Akustik in ihren Hauptbeziehungen zu den musikalischen Instrumenten. Von Prof.

Dr. F. Melde. 7) Die electrischen Maschinen. Von Dr. A. Ritter v. Urbanitzky. 8) Kerzen und Lampen. Von Prof. J. G. Wallentin. 9) Der Kampf des electrischen Lichtes mit dem Gaslicht. Von Dr. A. Ritter v. Urbanitzky. 10) In der galvanoplastischen Werkstätte. Von Prof. Dr. J. G. Wallentin. 11) Die Telephonie und ihre Verwendung im Verkehrsleben der Gegenwart. Von C. Grewinkel, kais. Postrath. 12) Auf der Sternwarte. Von Dr. E. Hartwig.

Die Auswahl der Themata ist gewiss eine glückliche zu nennen, und sind auch die einzelnen mit Hinzuziehung ihrer Geschichte erschöpfend und in allgemein verständlicher Weise behandelt. Wir glauben, dass der Herausgeber seine Absicht ein populär-wissenschaftliches Werk im besten Sinne des Wortes zu schaffen, erreicht hat.

82. E. Wohlwill. Die Entdeckung des Beharrungsgesetzes (Z.-S. f. Völkerphysiologie u. Sprachwissenschaft 14, p. 365—410: 15, p. 70—135 u. 337—387. 1884).

Der aristotelischen Lehre gegenüber, die für die Fortdauer der "gewaltsamen" Bewegung stete Erneuerung des bewegenden Antriebs fordert, wird zunächst auf abweichende. in fragmentarischen Aeusserungen erhaltene Ansichten verwiesen, die schon im Alterthum ein Beharren des Bewegungszustandes zur Geltung bringen, namentlich für die Bewegung im Kreise. Als eine bisher kaum beachtete Vorstufe für die Erkenntniss des Beharrungsgesetzes wird umständlicher die Lehre von der Einprägung der Kraft, des Antriebes oder der Bewegung (vis impressa, motus oder impetus impressus) erörtert, die schon bei den Commentatoren des Aristoteles angedeutet, bei Nic. von Cusa deutlich ausgesprochen ist und auch bei Leonardo da Vinci da, wo man Anticipationen des Beharrungsgesetzes gefunden haben wollte, m Grunde liegt. Dieser Lehre gemäss nimmt die Geschwindigkeit ab, weil der eingeprägte Antrieb sich naturgemäss abschwächt und endlich ganz aufhört. Im Gegensatz zur aristotelischen wird diese Lehre vertheidigt und ausgeführt von Cardano, Scaliger, Telesio, G. Bruno und namentlich von F. B. Benedetti, der überdies zuerst auch in der Kreisbewegung ein natürliches Bestreben der Körper "in gerader Linie fortzugehen" nachweist. An Benedetti sich anschliessend, vertritt auch Galilei in den Fragmenten de motu gravium (1590) noch die naturgemässe Abnahme des impetus impressus und begründet auf diese Voraussetzung eine merkwürdige (übrigens schon von Hipparch angedeutete) Erklärung der Fallbeschleunigung, die noch in den Discorsi von 1638 unverändert reproducirt ist. Galilei hat die Fallgesetze unabhängig von der Erkenntniss des Beharrungsgesetzes abgeleitet und auch später niemals in der später üblichen Weise zu diesem in Beziehung gebracht. Es wird in diesem Zusammenhange auch die gewöhnliche Annahme widerlegt, nach der die Ergründung der Bewegungsgesetze schon in Galilei's Pisaner Periode fiel.

Der zweite Theil der Abhandlung erörtert in historischer Folge sämmtliche in Galilei's Schriften enthaltene Aeusserungen, die auf das Beharren des Bewegungszustandes Bezug haben. Ausgangspunkt ist die Erwägung, dass die Körper von Natur zu gewissen Bewegungen Neigung, gegen andere Abneigung haben und gegen noch andere indifferent sind. Für diesen Fall der Indifferenz, der schon 1590 an der Rotation einer im Centrum der Welt gedachten Marmorkugel und an der Bewegung auf horizontaler Fläche nachgewiesen wird, ergibt sich "Unzerstörbarkeit" des eingeprägten Antriebes und demgemäss ewige Fortdauer der irgendwie entstandenen Bewegung. In dieser Form wurde das Beharren der horizontalen Bewegung in den Briefen über die Sonnenflecken (geschrieben 1612) und besonders umständlich in den "Dialogen" von 1632 erörtert, hier im Zusammenhang mit der Lehre vom indifferenten Zusammensein heterogener Bewegungen auf die Erklärung der Bewegungserscheinungen auf bewegter Erde angewandt, die für Galilei's Gedankengang iedenfalls mit veranlassend gewesen sind. Dass Galilei in ähnlicher Weise auch später noch das unzerstörbare Beharren der mitgetheilten Bewegung vorzugsweise für die horizontale Richtung statuirt, lehrt insbesondere eine Vergleichung seines gekünstelten Beweises für die parabelförmige Bahn des schräg

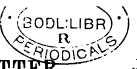
geworfenen Körpers mit der sehr einfachen der Wurflinie für den horizontal geworfenen. Auch in denjenigen Stellen der Discorsi, die ein Beharren in anderen Richtungen zur Geltung bringen, lässt die genauere Prüfung nicht sowohl folgerichtige Anwendungen eines allgemeinen Gesetzes erkennen, als vielmehr eine Uebertragung der für die horizontale Bewegung geforderten Betrachtungsweise.

Im dritten Theil wird eingehender Galilei's Verhältniss zur Lehre vom Beharren in gerader Linie behandelt, alsdam der unter Galilei's Einfluss erfolgende rasche Uebergang zur völlig allgemeinen Fassung des Gesetzes bei Cavalieri und Torricelli, sowie bei Gassendi und Baliani nachgewiesen, der Anspruch des letzteren auf selbständige Entdeckung gekennzeichnet, schliesslich das Verhältniss Descartes' zur Entdeckung und zum Beharrungsgesetz selbst erörtert, die folgende Entwickelung bis zu Newton's definitiver Formulirung angedeutet. Ein grösserer Excurs behandelt Kepler's Lehre von der inertia, die zwar nicht principiell zur Erklärung der Bewegungserscheinungen angewandt wurde, aber doch auch nicht (wie gewöhnlich angenommen) auf den Ruhezustand beschränkt blieb. Nachträge beziehen sich unter anderem auf die Erklärung der Fallbeschleunigung durch Hipparch, das Verhältniss Roger Bacons und L. da Vinci's zum Beharrungsgesetz.

 C. J. Woodward. Mathematical Physics. Acoustic, Light and Heat (Part Ia. Elementary Stage. 84 pp.) — Magnetism and Electricity (Part IIa. Elementary Stage. 50 pp. London. Simpkin, Marshall & Co., 1884).

Die beiden Bändchen enthalten eine grosse Anzahl brauchbarer Aufgaben, die natürlich nicht alle ganz elementar sind, dem Studirenden aber viel Anlass zum Nachdenken geben. Auflösungen sind beigefügt. Als Einleitung ist stets eine kurze Darstellung des behandelten Gebietes gegeben.

E. W.



885. BEIBLÄTTÌ

**№** 5.

ZU DEN

# ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND IX.

J. D. van der Plaats. Bestimmung einiger Atomgewichte (C. R. 100, p. 52-55. 1885).

Der Verf. hat folgende Atomgewichte neu bestimmt:

2 12,0010—12,0053; P 30,90—31,08; Sn 118,01—118,14; Zn 65,14—65,21. E. W.

Berthelot. Ueber die chemische Neutralität der Salze und die Anwendung von Farbstoffen bei der Bestimmung von Säuren (C. R. 100, p. 207—213. 1885).

Man verwendet neuerdings ausser Lackmus noch andere 'arbstoffe, z. B. Kaliumchromat, für die Bestimmung von äuren, welche die Neutralität in Fällen anzeigen, in denen ackmus wegen der partiellen Zersetzung nicht ausreicht, oder relche die verschiedenen Grade der Neutralität mehrbasischer äuren (z. B. nach Joly bei Phosphorsäure) erkennen lassen. Den früher hierüber von ihm angestellten Versuchen (Essaile Mec. chim. 2, p. 584) fügt Berthelot weitere über die gegenseitige Verdrängung der Phosphorsäure, Chromsäure, Borsäure, Carbolsäure und Cyanwasserstoffsäure hinzu:

 $PO_4H_8$  (1 Mol. = 6 l) +  $3 CrO_4K_2$  (1 Aeq. = 2 l) bei  $8^0 ... + 6,84$  Cal.  $PO_4Na_2H$  (1 Mol. = 4 l) +  $Cr_2O_7K_2$  (1 Aeq. = 4 l) bei  $8^0 ... - 0,28$  Cal.

Die erste Zahl entspricht nahezu der Umwandlung in einbasisches Phosphat, Dichromat und neutrales Chromat, lie zweite ebenso der Bildung von einbasischem Phosphat and neutralem Chromat, d. h. die Chromsäure nimmt dem zweibasischen Natronphosphat das zweite Aequivalent Base fast ganz (wie Schwefelsäure etc.), und die Neutralität wird durch die Farbe der Lösung angezeigt. Der Verf. hat auf diese Weise alkalimetrische Bestimmungen mit titrirten Lösungen von Schwefelsäure, Salzsäure, Mono- und Trichlor-

essigsäure, Weinsäure, Citronensäure etc. angestellt und die Grenzen der Neutralität scharf bestimmen können. Dageges haben die eigentlichen Alkohole, wie Glycerin und Mannit keine Neigung gezeigt, die Alkalien zu neutralisiren, ebensowenig Phenol. Auch dieses Verhalten erklärt sich aus den thermischen Daten; so wirkt Phenol nicht auf neutrales Chromat, da das Phenol durch Dichromat vollständig zersetzt wird. Ebenso ist es mit der Cyanwasserstoffsäure. Die Phosphorsäure ändert die Farbe einer Spur Dichromat, sobald man zu ihrer Normallösung ein Drittel derjenigen Menge titrirter Natronlösung hinzusetzt, welche zur Sättigung von 1 Aeq. H.SO, nöthig ist; sie wird also durch das Kaliumdichromat als eine einbasische Säure charakterisirt, gerade wie das von Joly benutzte Helianthin A. Ueberhaupt zeigt Helianthin A ein ähnliches Verhalten wie Kaliumdichromst. und scheinen die thermischen Erklärungen dieselben zu sein

Der Verf. hat diese Versuche auch auf schwache Säuren wie Phenol und Cyanwasserstoffsäure gegenüber der Phosphorsäure ausgedehnt und findet, dass Kaliumphenol, wenn es ein Farbstoff wäre, ebenfalls zur Bestimmung der Sättigungsgrenze, welche der Bildung des zweibasischen Natriumphosphats entspricht, dienen könne. Es würde also mit dem Verhalten des Helianthins B übereinstimmen. Rth.

- 3. Th. Duda. 1. Aequivalenz der Kräfte. II. Anwendung des Schwerpunktsbegriffes auf die Geometrie. III. Lösung einer Aufgabe aus der Optik (Progr. d. kgl. Gymnasiums w. Brieg. 22 pp.).
- I. Der Verf. gibt, den Bedürfnissen der Mittelschule entsprechend, eine einfache und fassliche, jedoch streng logisch aufgebaute Theorie der Aequivalenz der Kräfte. Ausgehend von dem Princip der Trägheit und der Erklärung des Zeitbegriffes entwickelt derselbe die Definition der Kraft. um sodann zu besprechen: 1) Die Wirkung gleicher Kräfte auf einen einzigen Punkt. 2) Die Wirkung parallel gerichteter Kräfte auf starr miteinander verbundene Punkte. 3) Den Winkelhebel. 4) Das Parallelogramm der Kräfte. 5) Die Zusammensetzung beliebig vieler auf ein System starr miteinander verbundener Punkte wirkenden parallelen Kräfte.

6) Die Zusammensetzung beliebig vieler auf einen Punkt wirkenden Kräfte. 7) Die Zusammensetzung der Kräftepaare. 8) Den Foucault'schen Pendelversuch.

II beschäftigt sich mit der Schwerpunktsbestimmung einfacher Figuren,

III mit der Aufsuchung des Winkels, unter welchem ein Lichtstrahl auf die eine Fläche eines Prismas auffallen muss, um nach der Brechung an der anderen um einen Winkel  $\delta$  abgelenkt zu erscheinen. Derselbe gibt Veranlassung zu dem bekannten (auch anderweitig elementar bewiesenen) Satze, dass  $\delta$  bei symmetrischer Lage des ein- und austretenden Strahles gegen die Halbirungsebene des Prismenwinkels ein Minimum wird. W. H.

- 4. S. Cappa. Ueber das Gleichgewicht eines Systems von vier Kräften im Raume (Atti della R. Acc. di Torino 18. 1883. 10 pp. Sep.).
- 5. Ueber die Uebertragung der Bewegung um zwei heliebige Axen (ibid. 10 pp.).

Es ist bekannt, dass die Richtungslinien von vier im Gleichgewichte befindlichen Kräften des Raumes einem Hyperboloid angehören. Gestützt hierauf wird in der ersten Note auf directe Weise ein bereits von Zucchetti (dies. Academieber. J. 1876) aufgestellter Satz bewiesen, wonach durch ein solches Kräftesystem unendlich viele vierseitige geschlossene Seilpolygone bedingt sind. Derselbe wird noch dahin ergänzt, dass die nicht benachbarten Scheitel des Polygons paarweise auf Geraden liegen, welche die vier Richtungslinien schneiden, und zur Lösung folgender zwei Probleme angewandt: Ein System zweier im Raume beliebig gegebener Kräfte in ein äquivalentes zweier anderer Kräfte zu verwandeln, von denen die eine 1) eine gegebene Richtungslinie, 2) gegebene Grösse, Richtung und Sinn besitzt.

Die zweite Note gibt Beweis und Anwendung folgendes kinematischen Satzes: Wenn zwei unveränderliche Systeme, welche um Axen beliebiger Richtung rotiren, ihre Bewegung sich direct oder mittelst einer Zugstange von unveränderlicher Länge, übertragen, so stehen die Winkelgeschwindigkeiten derselben im umgekehrten Verhältniss zur Länge der Perpendikel, welche man auf jede Axe von jenem Punkte aus zieht, in welcher die durch diese Axe zur anderen parallel gelegte Ebene von der Actionslinie (Richtung der Zugstange) geschnitten wird.

W. H.

 E. F. Fournier. Ein neuer Satz über die Bewegung der Flüssigkeiten (C. R. 100, p. 47—50, 1885).

In einer Flüssigkeit, welche in irgend einer horizontalen Bewegung begriffen ist (z. B. eine Flüssigkeit am Boden eines Gefässes oder die Luft an der Erdoberfläche) sei  $\omega$  der Druck im ruhenden, p der im bewegten Zustande, v die Geschwindigkeit eines Theilchens,  $\delta$  die Dichtigkeit (für incompressible Flüssigkeiten constant, für Gase  $\delta = k_t p$ ). Dann ist:

$$\begin{split} v^2 &= \frac{2\,g}{\delta} \left( \omega - p \right) \text{ für Flüssigkeiten,} \\ v^2 &= \frac{2\,g}{k_t} (\log \omega - \log p) \text{ für Gase.} \end{split}$$

Setzt man den ersten Ausdruck in die Gleichung ein, welche das Gleichgewicht der zur Stromlinie normalen Kräfte ausdrückt, so erhält man, wenn  $\varrho$  den Krümmungsradius der Stromlinie an dem betreffenden Orte, und ds ihr Bogenelement bezeichnet, die Gleichung:

$$2\frac{ds}{\varrho} = \frac{dp}{\omega - p},$$

oder durch Integration und Einführung des Contingenzwinkels ( $d\varepsilon = ds/\rho$ ):

 $\frac{\omega-p}{\omega-p_0}=e^{-\frac{2\pi}{180^{\circ}}(\epsilon-\epsilon)}.$ 

Für die logarithmische Spirale als Stromlinie gilt z. B. die Gleichung (in Polarcoordinaten):

$$\frac{r}{r_0} = e^{\frac{2\pi}{180} \cdot (\vartheta - \vartheta_0)};$$

hier nimmt folglich obige Gleichung die Gestalt an:

$$\frac{\omega-p}{\omega-p_0}=\frac{r_0}{r}$$
, in Worten:

Die Depressionen ändern sich umgekehrt proportional den Abständen von der Wirbelaxe. Dieser Satz ist bei den Cyclonen

ler Erdoberfläche in der That erfüllt; man kann also offenar in diesem Falle von den Dichtigkeitsänderungen absehen. Die Geschwindigkeit des Windes wird:

$$v = \sqrt{\frac{2g}{\delta}(\omega - p)}$$
.

Diese Formeln werden es fortan einem Fahrzeuge ernöglichen, aus seinen Barometerbeobachtungen auf einfache Weise seinen Curs im Verhältniss zur Cyclone zu ermitteln.

F. A.

. E. Barbier. Ueber das Gleichgewicht eines homogenen Segments eines Rotationsparaboloids, welches auf einer Flüssigkeit schwimmt (C. R. 99, p. 703. 1884).

Dieses Problem ist von Archimedes behandelt worden, velcher die auf Gewicht und Gestalt des Segments bezügichen Bedingungen aufgestellt hat, welche erfüllt sein müssen, lamit eine geneigte Gleichgewichtsstellung möglich sei, bei ler die Basis des Segments vollständig ausserhalb der Flüssigzeit ist. Dieses Gleichgewicht ist nun, wie der Verf. bemerkt, abil, und es gibt noch eine zweite labile, geneigtere Lage, bei der die Basis nur theilweise in der Flüssigkeit sich beindet. Betrachtet man aber die Continuität in Bezug auf las aus Gewicht und Druck gebildete Kräftepaar, so findet nan, dass es auch eine Lage stabilen Gleichgewichts gibt, welche den bisherigen Forschern entgangen ist. F. A.

3. W. Karawodin. Eine neue Veränderung an Töpler's Luftpumpe (J. der russ. chem.-phys. Ges. 14, p. 254—257. 1884).

Die hauptsächlichste Veränderung des Verf. besteht darin, lass er das capillare Abführungsrohr für Quecksilber, dessen oberer Theil in der gewöhnlichen Anordnung fast horizontal, also parallel der Oberfläche des Quecksilbers im Behälter ist, in einem besonderen kleinen Behälter endigen lässt, der unmittelbar oberhalb des grossen angebracht ist und mit ihm rermittelst eines breiten verticalen Capillarrohres verbunden ist. Auf diese Weise erhält der Verf. im unteren Behälter eine weit vollkommenere Verdünnung wie ohne den Hilfs-

behälter. Der Verf. war im Stande, mit seiner Pumpe nach 45 Minuten in 35 ccm eine solche Leere zu erhalten, dass die Entladung einer Rumkorff'schen Spirale, die in der Luft 6 mm lange Funken gibt, nicht in ihr überging, obgleich die Electroden bis auf 3 mm genähert waren.

H. M.

9. D. Diakonoff. Eine neue Modification des Heberbarometers und die Art seiner Füllung (J. der russ. chem.-phys. Ges. 14, p. 476—478. 1884).

Die erste Veränderung besteht in Anbringung oberhalb des Barometerrohres eines Karawodin'schen Hülfsbehälters (siehe obiges Referat); die zweite darin, dass das Barometerrohr unten vermittelst einer offenen Mündung und (verschliessbarem) Kautschukrohr mit einem Trichter verbunden ist was, dem Verf. nach, die Füllung des Barometers erleichten soll, so dass das Barometer auf Reisen immer leer mitgeführt werden kann.

- 10. W. Braun. Schwingende Bewegung einer kreisförmigen Scheibe im widerstehenden Mittel (Rep. d. Phys. 20, p. 771—787. 1884).
- Zur Abhängigkeit der Luftdämpfung von Temperaturschwankungen (ibid. p. 821—824).

Der Mittelpunkt der schwingenden Scheibe ist der Anfangspunkt eines Systemes von Cylindercoordinaten. Die geradlinigen Schwingungen erfolgen in der Richtung der zur Scheibe normalen X-Axe. r bedeutet den Abstand irgend eines Punktes von der X-Axe. Die Geschwindigkeit eines Flüssigkeitstheilchens hat keine zur Ebene (x, r) senkrechte Componente und ist ausser von der Zeit t nur noch von t und r abhängig. Ausgehend von den hydrodynamischen Differentialgleichungen für incompressible reibende Flüssigkeiten gelangt der Verf. zu der bekannten Differentialgleichung vierter Ordnung:

$$\Delta \left( \Delta q - \frac{q}{u} \frac{\partial q}{\partial t} \right) = 0,$$

vorin  $\varrho$  die Dichte,  $\mu$  der Coëfficient der inneren Reibung und  $\Delta$  den Operator  $\partial^2/\partial x^2 + \partial^2/\partial r^2 - 1/r \partial/\partial r$  bedeutet.

Dann sind die Geschwindigkeitscomponenten in Richtung ler x und r: u = 1/r.  $\partial \varphi / \partial r$ , q = -1/r.  $\partial \varphi / \partial x$ .

Zunächst werden den Constanten des allgemeinen Integrals solche Werthe gegeben, dass für r=0 u endlich bleibt, und dass für x=0 (die Dicke der Scheibe wird nierbei =0 gesetzt)  $\partial u/\partial r=0$ . Damit aber u und q für  $r=\pm\infty$  verschwinden, gibt der Verf. der Function  $\varphi$  verschiedene Formen, je nachdem sie sich auf die Luftbewegung vor oder hinter der Scheibe bezieht. Er setzt:

$$\varphi = Ar^2e^{int-mx}$$
 für positive  $x$ ,  
 $\varphi = Ar^2e^{int+mx}$  für negative  $x$ .

A und n sind noch unbestimmte Constanten, m derjenige Werth von  $\sqrt{in\rho/\mu}$ , dessen reeller Werth positiv ist.

Alsdann wird im ganzen Raume  $\partial u/\partial r = 0$ , während r für  $r = \infty$  selbst unendlich gross wird. Deshalb gilt nach lem Verf. die Rechnung mit voller Strenge nur für den Fall einer unendlich grossen Scheibe. Die für x = 0 geltende Oberflächenbedingung  $u \partial q/\partial x = Eq$  ist durch Constantentimmung für keinen Werth der Constante E der äusseren Reibung erfüllbar. Der Verf. hält dies für eine Folge lavon, dass die Flüssigkeit als incompressibel vorausgesetzt vurde.

Aus der Bewegungsgleichung der Scheibe ergibt sich, venn  $\tau$  die Dauer einer ganzen Schwingung,  $\delta$  das log. Decr. pro Zeiteinheit bezeichnet:

$$\frac{\tau}{2}\,\delta = \frac{k'\,M'}{M+k\,M'}\,\cdot$$

M ist die Masse der Scheibe, M' diejenige der verdrängten Luft, ferner ist, wenn d die sehr kleine Dicke der Scheibe bedeutet und  $\sqrt{\pi \rho / \tau \mu} = \lambda$  gesetzt wird:

$$k' = \frac{\pi}{d\,\dot{\lambda}}\;, \qquad k = \frac{2}{d\,\dot{\lambda}}\;\cdot$$

Bedeutet  $\nu$  den Widerstand pro Flächeneinheit und für lie Geschwindigkeit 1, so ergibt sich, dass  $\nu V \bar{\tau}$  constant bleibt, wenn weder Druck noch Temperatur sich ändern.

In Gemeinschaft mit A. Kurz hatte der Verf. früher

(Beibl. 6, p. 629. 1882) an kreisförmigen Cartons von 4,2 cm Radius  $\tau$  und  $\nu$  bestimmt. Aus diesen Beobachtungen ergibt sich zwar nicht die Constanz von  $\nu/\bar{\tau}$ , doch ergeben sich für  $\mu$  Werthe zwischen 0,00028 und 0,00220, deren Mittel der vermuthlich richtigen Zahl näher liegt, als der Werth 0,002, welchen der Verf. aus den Versuchen von Bödeker (Beibl. 6, p. 629) an rechteckigen Platten berechnet. Dagegen ist in den Versuchen von Bödeker  $\nu/\bar{\tau}$  constant.

In der zweiten Abhandlung erklärt der Verf. als Grund dafür, dass seine Schwingungsbeobachtungen zu keinem befriedigenden Resultat führten, das nicht zu verhütende Auftreten von Luftströmungen, wenn die Temperatur sich auch nur um geringe Bruchtheile eines Grades ändert. Zum Nachweise, dass jede Temperaturschwankung eine Erhöhung des log. Decr. zur Folge hat, werden drei Beobachtungsreihen mitgetheilt.

12. P.-H. Ledeboer. Studium der Torsion eines Metalldrahtes (La lumière électrique 15, p. 19. 1885).

In einem starken Rahmen ist ein 1,5 m langer Metalldraht durch ein ziemlich schweres, cylindrisches Gewicht gespannt, welches eine lange Nadel trägt, an deren Ende zwei mit kleinen Schalen versehene, über Rollen laufende Seiderfäden nach entgegengesetzten Richtungen ziehen. Man kam das obere Ende des Drahtes mittelst eines Theilkreises um eine bestimmte Anzahl Grade tordiren und die Nadel durch Auflegen von Gewichten auf die eine oder andere Schale in ihrer alten Richtung halten. Ebenso kann man das System auch frei schwingen lassen und hierdurch die Torsiongesetze bestimmen.

13. R. Hoppe. Ueber die Grenze der Stabilität eines les gitudinal comprimirten geraden elastischen Stabes (Grun. Arch. (2) 2, p. 108—110. 1885).

Eine Abhandlung des Verf. vom Jahre 1857 (Pogg. Ann. 102, p. 277—245) enthält den Beweis, dass ein gerader elastischer Stab durch Longitudinalcompression erst dann gebogen werden kann, wenn dieselbe eine bestimmte endliche Grenze

iberschreitet. Dasselbe Resultat findet sich bei Grasshof, Testigkeitslehre, 1866 (und bei Clebsch, Th. d. Elast. fester Körper, 1862, p. 221. D. Ref.). Das Problem hängt von der Lösung zweier Differentialgleichungen ab, welche der Verf. ntegrirt hat, ohne in ihnen Glieder zu vernachlässigen. Werden dagegen jene Gleichungen durch Vernachlässigen ler höheren Potenzen der Transversalverschiebungen linear gemacht, so ergibt die Integration, dass der Stab schon bei ler geringsten Compression sich zu biegen anfängt. Diese Folgerung erklärt der Verf. für unzulässig, weil nach der genauen Rechnung das Stabilitätsintervall abhängig ist von len als unbekannt vernachlässigten Elementen. Lck.

4. A. Kurz. Ueber die elastische Nachwirkung in Drühten (Rep. de Phys. 20, p. 856-857. 1884).

Eine Replik auf Tammen's Erwiderung (Beibl. 8, p. 850. 884). Der Verf. beharrt bei seiner früheren Ansicht (Beibl. , p. 177). "In geschonten Drähten wurde das Decrement ei gleicher Amplitude kleiner, in nicht geschonten, gestörten brähten, die dadurch gleichsam andere Individuen gerorden sind, sei ein grösseres Decrement zu gewärtigen." 'ammen's Versuchstabelle über die Aenderung der letzteren art (Rep. 18, p. 371—372) sei dagegen von keinem Belange, chon um deswillen, weil in ohnehin nur sechs Fällen nur reimal dasjenige eingetreten sei, was von ihm erwartet wurde

 M. Deprez. Ueber die Reibungsgesetze (C. R. 99, p. 861-864, 1884).

Der Verf. untersuchte die Verhältnisse, welche durch lie Reibung an den Maschinen entstehen, die speciell zur electrischen Kraftübertragung zwischen Creil und Paris dienen sollen.

Er liess eine solche Maschine mit steigender Geschwinligkeit bis zu 600 Touren in der Minute laufen, dann den zum Antreiben dienenden Riemen abwerfen und an einem Fourenzähler von 30 zu 30 Secunden die Anzahl der Touren zum völligen Stillstand der Maschine zählen. Ist P das gesammte Gewicht der bewegten Massen,  $\rho$  ik Umdrehungsradius,  $\omega$  die Winkelgeschwindigkeit zur Zeit K der Widerstand, der durch die Wirkung während einer ganzen Tour hervorgebracht wird, r der Radius der Zapfen, f der Reibungscoëfficient, so ist:

$$K = \frac{2\pi}{Q} \cdot P \cdot \varrho^2 \cdot \frac{d^2\omega}{dt^2}; \quad f = \frac{\varrho^2}{Q \cdot r} \cdot \frac{d^2\omega}{dt^2}.$$

Bei der untersuchten Maschine war das Gesammtgewicht in zwei Scheiben von 1,10 m Durchmesser und von 3500 kg Gewicht concentrirt, während dagegen das Trägheitsmoment der 500 kg schweren stählernen Axe vernachlässigt werden konnte. Da die Geschwindigkeit bei obigem Versuch sehr langsam abnahm, so kann man ohne wesentlichen Fehler die Differentiale durch die schliesslichen Differenzen ersetzen, d. h. durch die zweiten Differenzen zwischen den einzelnen Touren. Es zeigte sich, dass der Reibungscoöfficient sehr regelmässig mit der Geschwindigkeit abgenommen hatte, und zwar im Verhältniss von 5:1, während die Geschwindigkeit von 550—145 Touren fiel. Dann blieb er eine Zeit lang constant und stieg von neuem sehr stark mit verringerter Geschwindigkeit.

Sein absoluter Werth stellt sich bei 550 Touren auf 0,025 und bei 145 Touren auf 0,005. Die Maschine hef noch 19 Minuten 40 Secunden, ehe sie stillstand, und machte noch 4700 Touren, der mittlere Reibungscoëfficient stellt sich also auf 0,013.

 V. v. Lang. Apparat zur Demonstration der Reibung zwischen Luft und Wasser (Z.-S. für Instrumentenkunde. 4. p. 377—378. 1884).

Es wird ein continuirlicher Wasserstrahl durch ein enges Glasrohr conaxial geleitet und die dabei durch Reibung von Wasser und Luft entstehende Luftbewegung beobachtet und gemessen. Der ganze Apparat ist, um Erschütterungen Avermeiden, an einem sehr stabilen Gestell angebracht.

Der Wasserstrahl durchfällt zunächst coaxial eine weitere Glasröhre, um schliesslich durch eine engere ebenfalls coaxial abgesaugt zu werden. Dabei gestattet die Einrichtung des Apparates die genaue coaxiale Einstellung der

mannten Röhren. Am Ende der weiteren Röhre befindet ch ein Kreuzstück, dessen einer Schenkel ein luftdicht einsfügtes Wassermanometer trägt, und dessen anderer Schenkel it dem knieförmigen Maassrohr verbunden ist; der nach nten gerichtete weitere Schenkel dieses Kniees ist unten fien und kann in eine Seifenlösung eingetaucht werden, und s folgen die dadurch gebildeten Lamellen der Bewegung der auft im Saugrohr.

7. Worthington. Ueber die Oberflächenspannung der Flüssigkeiten (Phil. Mag. 18, p. 334—364. 1884).

Der Inhalt dieser Abhandlung wurde bereits nach einem uszuge iu den Proc. Roy. Soc. (vgl. Beibl. 8, p. 624) referirt. ie Gesichtspunkte, von welchen Verf. bei Aufstellung seiner apillaritätstheorie ausgeht, sind durch Folgendes charakterirt und mögen hier nachgetragen werden.

Es sei gegeben ein homogener Würfel einer festen oder issigen Substanz, auf dessen Flächen allseitig derselbe ruck ausgeübt werde. Nimmt der Druck zu, so tritt eine emselben proportionale Volumenveränderung ein; diese Thatche führt zu der Annahme, dass den Molecülen der Subanz eine abstossende Kraft zukommt, die wächst, wenn der itermoleculare Raum zwischen zwei Molecülen abnimmt. Vird das Volumen als constant vorausgesetzt, und steigert an die Temperatur, so wächst der von den Würfelflächen usgeübte Druck. Hieraus folgt, dass mit Erhöhung der 'emperatur eine Zunahme der intermolecularen abstossenden Träfte eintritt. Wird dagegen die Temperatur erniedrigt, tritt eine Volumencontraction ein, selbst wenn der von ussen ausgeübte Druck gleich Null ist. Hieraus ist zu chliessen, dass diese Volumencontraction durch eine moleulare Attractionskraft und die eine jede Temperaturerhöhung egleitende Volumenexpansion durch ein Ueberwiegen der tepulsivkräfte über die Attractionskräfte bewirkt wird. Da 1 jedem Falle schliesslich ein Gleichgewichtszustand erreicht ird, in welchem die Repulsivkräfte den Attractionskräften leich sein müssen, so ist zu folgern, dass die abstossende Graft mit einer Zunahme des intermolecularen Raumes

schneller abnimmt, als die anziehende, dass sie dagegen mit einer Verminderung des intermolecularen Raumes schneller wächst als die letztere. Durch das Hineinziehen der thermischen Eigenschaften fester und flüssiger Körper unterscheidet sich die vom Verf. aufgestellte Theorie, welche die sämmtlichen Capillarerscheinungen erklärt, von den bislang üblichen.

J. E.

18. Harold Whiting. Eine neue Theorie der Cohäsion gegründet auf die Thermodynamik flüssiger und fester körper (Proc. Amer. Ac. of Sc. 19, p. 352-432 u. 34 pp. Tabellen. 1884).

Verf. entwickelt eine hier nicht weiter mitzutheilende Theorie, welche die Abhängigkeit folgender physikalischer Constanten, nämlich der latenten Wärme, Elasticität, des Ausdehnungscoöfficienten, der specifischen Wärme und der Oberflächenspannung untereinander darthut, und zwar so, dass sich eine jede dieser Grössen durch eine von ihm eingeführte Constante, welche er das "Principal Argument" nennt, ausdrücken lässt. Dieses letztere ist definirt als das Verhältniss des molecularen Durchmessers zur mittleren Weglänge der Molecüle bei 0°C.

Der Zusammenhang zwischen diesen Constanten ist erläutert durch eine der Abhandlung anhangsweise angestigte Reihe von Tabellen, welche die zwischen ihnen bestehenden Beziehungen so enthalten, wie sie von der Theorie für einen idealen flüssigen oder festen Körper gefordert werden. Die aus derselben sich ergebenden numerischen Daten liegen beim Vergleich mit der Beobachtung in vielen Fällen innerhalb der Grenze der Beobachtungsfehler, und in keinem Falle führt sie zu einem Resultate, welches der Beobachtung widerspricht, sobald man nur die Grössen, welche in der Entwickelung vernachlässigt wurden, mit in Betracht zieht.

Aus der Uebereinstimmung zwischen Theorie und Beobachtung schliesst Verf., dass sowohl die Voraussetzungen, von denen er ausging, richtig sein, als auch, dass in den umfangreichen Rechnungen ein wesentlicher Fehler nicht enthalten sein könne.

Es sei noch hervorgehoben, dass ein Theil dieser Berechnungen sich auf Formeln stützt, welche von Maxwell in seinem Werke über Electricität und Magnetismus ent-

orden sind. Der Anschluss an die Maxwell'schen st dem Verf. dadurch ermöglicht, dass er von vorndie Analogie hinweist, die zwischen den Attracm einer Anzahl kleiner magnetisirter Kugeln und unlichen Erscheinungen der Cohäsion besteht.

J. E.

Formeln, und besonders derjenigen, die die Capillarte der Flüssigkeit und die Cohäsion der festen Körper (Atti della R. Acc. dei Lincei (3) 7, p. 340 – 343. 1884).

Verf. bringt weitere Beispiele für die angenäherte t der von ihm selbst als empirisch bezeichneten wischen der Dichte d, der spec. Wärme c und der tsconstante  $a^2(a^2/cd = \text{const})$  an der Hand der folihm selbst und E. Stracciati bestimmten Werthe.

a <sup>9</sup>		С			d			a2/cd		
38 bei +	-11°	0,5042 z	wisch	. +16	u. 8	37 º	0,6863	bei	110	17,160
40 "	12	0,4841	"	17	,, :	50	0,7296	22	12	18,980
27 "	12	0,4869	"	18	" (	51	0,7202	"	12	18,900
17 ,,	11	0,5111	22	12	,, 1	19	0,7875	"	11	17,820
57 ,,	14	0,5015	"	13	" 1	18	0,7513	"	14	17,930
04 "	13	0,5058	22		,, 1	,	0,7617	"	13	17,920
65 ,,	14	0,5032	"	14	,, 1	19	0,7718	"	14	17,930
06 "	13	0,5065	99	14	,, 2	20	0,7826	77	13	17,930
90 "	14	0,4987	"	15	,, 2	21	0,7922	"	14	18,200
52 "	13	0,4995	"		,, 2		0,8040	,,	13	18,060
66 "	13,3	0,4991	"		,, 2		0,8137	"	18,3	18,135
16 "	14	0,4964	"		,, 2		0,8200	"	14	18,220

für Glycerinlösungen ergibt sich Aehnliches. In terkung erhebt er gegen die Prioritätsreclamation .ntoni (Beibl. 4, p. 332) Einspruch, indem dieser Capillarität, sondern den Compressibilitätscoëffiage gefasst habe.

r der obigen Relation hat Bartoli noch folgende

$$\beta \frac{P^4}{D^4} = \text{Const.}; \qquad \beta \left(\frac{P}{D}\right)^{\frac{5}{3}} PK^2 = \text{Const.}$$

Hier ist P das Atomgewicht, K der lineare Ausdehnungcoëfficient, D das spec. Gewicht eines Metalles und  $\beta$  die auf die Oberflächeneinheit bezogene Cohäsion.

Nun ist  $(P/D)^{t_0} = \delta$  der mittlere Atomabstand, sodas  $\beta(P/D)^{t_0} = A$  für die verschiedenen Metalle die Kraft bezeichnet, um zwei Oberflächen voneinander zu trennen, die gleich viel Elemente enthalten, die mittlere Atomachision. Man kann dann schreiben  $A\delta^{10} = \text{Const.}$ ,  $APK^2 = \text{Const.}$   $\beta$  leitet sich aus dem Widerstand ab, der zum Zerreissen eines Drahtes von dem Radius r nöthig ist:

$$f = \alpha 2\pi r + \beta \pi r^2.$$

α ist die Capillaritätsconstante im gewöhnlichen Sinne des Wortes. Die Festigkeit im gewöhnlichen Sinne des Wortes wird dann:

 $T = \frac{f}{\pi r^2} = \beta + \frac{2\alpha}{r}.$ 

Der Verf. hat eine Tabelle entworfen und zeigt, das  $T(P^4/D^4)$  wirklich nahezu constant ist und zwischen 109 und 323 liegt, während T von 1,6 bis 108 steigt. Die Zahlen  $TPK^2(P/D)^{r_2}$  liegen auch nahe aneinander, 19 bis 48. T steigt von 1,6 bis 108, P von 27 bis 207. K von 9 bis 30.

E. W.

 D. Diakonoff. Tropfzustand der Flüssigkeiten und gr schmolzenen Körper (J. der russ. chem.-phys. Ges. 14. p. 542—543, 1884).

Der Verf. untersuchte vermittelst eines Pipette den Tropfzustand der Flüssigkeiten und geschmolzenen Körper. Um die Tropfen zu erhalten, wurde die Pipette in einer Enfernung 0,1—5,0 cm von der Flüssigkeitsfläche gehalten. Wens die Flüssigkeit und Pipette ein Ruhe sind, so bleibt auch der fallende Tropfen auf der Flüssigkeitsfläche ruhen; im entgegengesetzten Falle bewegt er sich, obgleich der Verf. nicht enscheidet, ob es eine gleitende oder rollende Bewegung ist. Falls die Tropfen auf einen Flüssigkeitsmeniscus in einem Behälter von kleinem Diameter (ca. 1 cm) fallen, so vereinigen sie sich öfters in einen grossen Tropfen von manchmal 8 mm Diameter. Ueberhaupt bemerkte der Verf. Tropfen bis zu 4—5 mm Diameter.

1. E. Mathieu. Ueber die Gestalten von Flüssigkeitstropfen in dem Moment, in welchem sie sich von einer Capillarröhre, die an dem Boden eines Gefässes angebracht ist, loslösen (Journ. des Phys. (2) 3, p. 203—210. 1884).

Verf. löst durch Reihenentwickelung die Differentialgleichung für die Oberflächen hängender Tropfen, berechnet Dimensionen und Gewicht derselben und vergleicht die beechneten Werthe mit Beobachtungen Dupré's. Die Ueberinstimmung ist eine befriedigende. Es sei noch bemerkt, ass die Abhandlung Mathieu's "Théorie de la capillarité Gauthier-Villars 1883, Beibl. 8, p. 106) entnommen ist. J. E.

2. Casamajor. Notiz über die Bewegungen des Camphers (Chem. News 51, p. 109-110. 1885).

Verf. hatte früher¹) die eigenthümlichen Bewegungsercheinungen, welche auf eine Wasserfläche gebrachte Stückhen Campher zeigen, electrischen Einflüssen zugeschrieben. Ir war hierzu durch den Umstand gebracht, dass die Beregung ruhender Campherstückchen sofort beginnt, sobald van einen electrisirten Stab vertical in die Flüssigkeit einaucht, resp. diese Operation wiederholt. In vorliegender votiz zeigt er, dass die Einwirkung des electrischen Stabes ur eine secundäre ist insofern, als durch die oben erwähnte peration nur die Wasseroberfläche durch electrostatische unziehung von Staubtheilchen gereinigt wird.

Diese Anschauung fand Verf. experimentell bei künstcher Bestäubung einer reinen Wasserfläche mittelst Lycoadiumsamen bestätigt.

J. E.

Die neueren Versuche des Verf. über Lösungen (Beibl. p. 341) bestätigen und erweitern die früher gefundenen

<sup>3.</sup> W. W. J. Nicol. Molecularvolumen von Salzlösungen. Krystallisationswasser (Phil. Mag. 18, p. 179—193. 1884).

<sup>4. —</sup> Die Natur der Lösung: Siedepunkte von Salzlösungen (ibid. p. 364—371).

<sup>1)</sup> Chem. News, 86, p. 191. 1877.

Resultate. Ferner macht der Verf. zuerst bei Natriumsulfat die Wahrnehmung, dass durch das Krystallisationswasser der Molecularvolumen in der Lösung nicht geändert wird, sondern dass dieses dasselbe Volumen in der Lösung hat, wie das Wasser der Lösung. So wurde experimentell für die Differenzen  $\Delta$  der Molecularvolume bestimmt:

$$Na(Cl-SO_{4/2}) = 8,5$$
 (bei  $100 H_2O$ ) und = 9,2 (bei  $50 H_2O$ )  
 $K(Cl-SO_{4/2}) = 8,5$  " = 8,9 "

Bei dem Natriumsalz ist ein wasserhaltiges mit einem wasserfreien verglichen worden, während die entsprechenden Kaliumsalze nicht mit Wasser krystallisiren. In der folgenden Tabelle hat der Verf. für 50 Salze die Dichten  $\delta$  und Molecularvolumina M. W. zusammengestellt, unter Aq. finden sich die Anzahl der Molecüle des Krystallisationswassers, Q bedeutet die Zahl der Wassermolecüle der Lösung und z die Zahl der Salzmolecüle in Q.

Tabelle I.

Nr.	Salz	n	Q	ð	M W.	, Aq
1 -	KCl	1	100	1,02568	1827,7	<del>'</del> 0
2	KNO <sub>3</sub>	2	100	1,06524	1879,6	1 0
3	KHO	2	100	1,05825	1815,5	5 (?)
4	KClO <sub>3</sub>	1	100	1,04122	1846,5	0
5	K,SO,	0,5	100	1,03758	1818,8	0
6	KC,II,O,	5	100	1,11077	2062,1	0
7	•••	2	100	1,04932	1902,4	,,
8	17	1	100	1,02558	1850,8	-
9	KBr	1	100	1,04580	1835,1	0
10	$K_2C_3O_4$	1	300	1,02205	5446,1	<u> </u>
11	$K_2CO_3$	1	200	1,03311	3618,4	2 oder 1:
12	$K_2C_4H_4O_6$	1	200	1,03958	3680,5	_
13	KH,PO,	1	300	1,01727	5442,2	. 0
14	KNaC, HO6	1	200	1,03784	3671,2	-
15	NaCl	1	100	1,02255	1817,5	0
16	NaNO <sub>3</sub>	2	100	1,05980	1858,6	0
17	NaHO	2	100	1,04712	1795,4	34 (?)
18	NaClO <sub>3</sub>	1	100	1,03844	1835,9	2
19	Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	0,5	100	1,08466	1808,3	10
20	NaC, H,O,	5	100	1,09866	2011,5	8
21	*,	. 2	100	1,04380	1881,6	<b>y•</b>
22	••	1	100	1,02280	1840,1	I

Sals	n	Q_	3	M. W.	Aq
NaBr	1	100	1,04284	1824,8	2
Na,C,O,	1	400	1,01507	7225,1	_
Na,CO,	1	200	1,03038	3597,6	10
Na,C,H,O,	1	200	1,03664	3659,9	. –
NaHC,H,O,	1	200	1,02755	3670,9	-
NaH, PO.	1	300	1,01636	5481, <b>2</b>	4
Na, HPO,	1	200	1,03692	3608,8	12
Na <sub>4</sub> P <sub>2</sub> O <sub>7</sub>	1	401	1,03492	7231,5	10
NaPO <sub>s</sub>	1	301	1,01451	5441,1	?
HCl	2	100	1,01926	1837,6	-
H,SO,	1	100	1,03442	1834,9	-
H,C,O,	1	200	1,01159	3647,7	2
H,C,H,O,	1	200	1,01839	3682,6	. 0
H <sub>3</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> O <sub>7</sub>	1	800	1,01440	5512,6	_
BaCl <sub>2</sub>	1 1	200	1,05005	3626,5	2
SrCl <sub>2</sub>	1 1	200	1,03776	3621,7	6 (?)
CdCl,	1 1	200	1,04276	3627,8	2
NiCl,	1 1	200	1,03560	3611,1	6
CoCl,	1	200	1,03219	3613,4	6
CuCl,	1	200	1,03347	3613,6	2
LiCl	1	100	1,01353	1817,9	1 and 2
$Ba(NO_3)_2$	1	200	1,05768	3650,4	0
Sr(NO <sub>a</sub> ) <sub>2</sub>	1	200	1,04598	3643,9	4
CdSO <sub>4</sub>	1	<b>20</b> 0	1,05482	3610,1	3
Li,SO,	0,5	100	1,02615	1808,1	1
NiSO,	1 1	200	1,04428	8595,5	16
CoSO.	1 '	207	1,04303	3720,6	1-6
CuSO <sub>4</sub>	1 1	200	1,04391	3601,4	1-4
KCl	2	100	1,04959	1857,1	0
NaCl	2	100	1,04393	1836,3	0
Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	1 1	100	1,07288	1840,1	_
K, SO,	1 1	100	1,06744	1819,3	-
KHSO.	1 1	100	1,05151	1841,3	-
NaHSO4	1	<b>10</b> 0	1,04886	1830,6	_

ergleicht man diese Werthe in derselben Weise, wie in findet man in 13 Fällen bei 11 Paaren für (K—Na) R fferenz  $\Delta = 10.4 \pm 0.3$ . Die geringen Abweichungen edenfalls durch die verschiedene Löslichkeit veran-Beibl. 8, p. 625). Auch die Zusammenstellung von 3— $CO_{1/2}$ ) führt zu demselben Resultat. In der folgenabelle sind die Werthe für  $M(Cl-SO_{1/2})$  aufgeführt ter z. 4. Ann. d. Phys. v. Chem. 1X.

Der erste Theil dieser Tabelle enthält Sulfate, welche entweder mit Wasser krystallisiren oder wasserfrei sind; der zweite enthält Sulfate mit Krystallisationswasser und Constitutionswasser.

Tabelle II.

Nr. in Tabelle I	M	'n	n(MCl)	$n\left(M\frac{SO_4}{2}\right)$	Diff.	$\Delta = \frac{\text{Diff.}}{n} \mid \text{Aq.}$
1- 5	K	; 1	1827,7	1818.8	8,9	8,9 0-0
15—19	Na	, 1	1817,5	1808,3	9,2	9,2 0-10
39-46	Cd 2	2	3627,8	3610,1	17,7	8,9 2-;
43-47	Li	, 1	1817,9	1808,1	9,8	9,8 1-1
						9,2
			Mag	n <b>esiumsulfa</b> t.		
42-50	Cu - <u>·</u> 2	. 2	3613,6	3601,4	12,2	6,1 2-5
41-49	$\frac{\mathrm{Co}}{2}$	. 2	3613,4	8600,6	12,8	6.4 6-7
40-48	Ni 2	2	3611,1	8595,5	15,6	7,8 6-7
				•		6,8

Der im letzten Theil der Tabelle hervortretende Unterschied muss in dem einen Molecul Constitutionswasser begründet sein. Dieses Resultat wird vom Verf. noch nach einer anderen Methode durch Wechselzersetzung geprüft und für richtig befunden. Finden nämlich zwei Reactionen statt jede mit der Bildung einer bestimmten Menge von Bariumsulfat und der gleichzeitigen Umwandlung eines Sulfats in ein Chlorid, so wird die Volumenänderung in jedem Fall dieselbe sein, und wird man nach Obigem nur einen Unterschied finden, wenn eins der Sulfate Constitutionswasser enthält. Der Verf. veranstaltet die Experimente in zwei aufrecht stehenden Röhren, die durch eine Capillare verbunden sind und in welche oben durch Schliffe Capillaren eingesetzt werden können, in welchen die Volumenänderung beobachtet Die so angestellten Versuche bestätigen auch die Ansicht des Verfasser, dass die Volume der Metalle und Salzradicale von der Art der Verbindung unabhängig sind (vgl. Ostwald. Kolbe J. 16. p. 395 ff. 1877).

n Thorpe und Wätts ist das Volumen des Constissers im festen Zustand kleiner, als das Volumen tallisationswassers, und müsste also in der Lösung chtlicher Zuwachs des Molecularvolumens gefunden Da dies nach den Versuchen des Verf. durchaus Fall ist, so könnte man eher annehmen, dass gar nicht in der Lösung existiren.

er zweiten der vorliegenden Abhandlungen gibt der Ergebnisse von vorläufigen Siedepunktsbestimmungen er Salzlösungen, denen eine eingehende Untersuchung ofspannung solcher Lösungen folgen soll. Versuchsuren (t) sind 65, 75, 85 und 95°, und ist bei der Temperatur immer noch ein Theil des Salzes unrhanden. Die Lösung befindet sich in einem Reagirwelches mit einem aufrecht stehenden Rückflusserbunden ist. Der Druck wird abgelesen an einem permanometer, welches in ein Gefäss mit Quecksilber ig mit einem Barometer eintaucht. Versuche mit Wasser geben in gleichförmiger Weise niedrigere als die Regnault'schen. Diese Differenzen sind lgenden Tabelle den Werthen von p corr. zugefügt. m enthält die folgende Tabelle unter t' die der annung p corr. bei reinem Wasser entsprechenden

Tabelle III.

turen.

Salz	t i	p	p cor.	ť	t - t'
(	65 °	114,0	120,9	55,6 •	9,4 °
· ·	75	172,0	179,5	64,1	10,9
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	85	249,7	256,4	72,2	12,8
Į;	95	855,0	362,8	80,5	14,5
. (	65				
ļ.	75	213,5	221,0	68,8	6,2
· · · · {	85	308,0	814,7	77,1	7,9
₹,	95 ;	419,3	427,1	84,6	10,4
f i	65	148.0	154,9	60,9	4,1
1.	75	232,0	239,5	70,6	4,4
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	85	357,7	364,4	80.6	4,4
<b>[</b> 1	95	529,0	538,8	90,5	4,5

Salz		P	p cor.	£'	1-6
	(   65°	<del></del>	_	_	; -
W 00	75	116,0	123,5	56,0	19,0
K <sub>1</sub> CO <sub>3</sub>	<b>)</b> 85	166,0	172,7	63,2	21,5
	95	237,0	244,8	71,1	23,9
	f 65	160,3	167,2	62,5	2,5
M 00	75	249,0	256,5	72,1	2,9
$MnSO_4$	1 85	388,0	394,7	82,6	2,4
	95	584,0	591,8	98,1	1,9
	65	158,8	165,7	62,3	2,7
<b>T</b> 400	75	251,8	259,3	72,4	2,6
FeSO <sub>4</sub>	մ! 85	386,0	392,7	82,5	2,5
	95	580,0	587,8	93,0	2,0
WYO	65	146,0	152,9	60,6	4,6
KNO <sub>3</sub>	75	224,0	231,5	69,8	5,2
dieselbe	∫i 85 ∶	335,0	841,7	79,1	5,9
Concentration J	95	491,5	499,3	00 #	6,3
P 00	65	163,0	169,9	62,9	2,1
FeSO,	75	256,0	263,5	72,8	2,2
dieselbe	<b>\$ 85</b>	388,0	394,7	82,7	2,3
Concentration J	1 95	580,0	587,8	93,0	2,0

Aus der Tabelle ergibt sich, dass t'-t wächst mit der Temperatur, wenn die Löslichkeit zunimmt, und umgekehrt Es lässt sich ja auch erwarten, dass die grössere Anzahl der Salzmolecule einen grösseren Einfluss auf die Wassermolecule ausubt. Dieselbe Erscheinung zeigt sich aber auch in den letzten Versuchen mit KNO, und FeSO, wo die Concentration immer dieselbe war. Bezeichnet man die Tension des Wasserdampfes bei t mit Pt, die der Salzlösung mit  $P'_{i'}$ , so bezeichnet der Verf. mit (1 - P')/P/n die Wirkung, welche jedes Salzmolecül bei einer bestimmten Temperatur ausübt, wenn n Molecüle Salz auf 100 Molecüle Wasser kommen. Aus einer Zusammenstellung der Werthe für (1-P')/P mit den Zahlen von Mulder für die Löslichkeit folgert der Verf., dass die scheinbare Anomalie bei KNO, und FeSO, in einer Aenderung der molecularen Beziehungen in der Lösung begründet sein muss. Früher hatte der Verl (Beibl. 7, p. 882) gefunden, dass die Löslichkeit eines Salzes von der Anziehung des Salzes zum Wasser und des Salzes

um Salz abhängig ist. Bei Lösungen von derselben Conentration wird durch Temperaturhöhung, wie sich auch aus
er Betrachtung der Werthe für ihre Ausdehnungscoöfficienten
rgibt, die Anziehung von Salz zu Salz so sehr vermindert,
ass diese Verminderung einem Zuwachs der Anziehung von
alz zum Wasser äquivalent ist. In beständig gesättigten
jösungen befinden sich die Anziehungen des Salzes zum
Vasser und des Salzes zum Salz im Gleichgewicht. Rth.

 K. Reuss. Ueber die Dichten der Lösungen von reinem und käuflichem Aluminiumsulfat, sowie über die Löslichkeitsgrenze von Alaun in Aluminiumsulfatlösung (Chem. Ber. 17, p. 2888-92. 1884).

Die Dichte d von Aluminiumsulfatlösungen bei 15° lässt ich, wenn p den Procentgehalt bedeutet, zwischen p = 1 und = 25 darstellen durch:

$$d = 1,007 + 0,01 p.$$

Die Abhandlung enthält auch noch Angaben über die Dichten bei 25°, 35°, 45°. E. W.

6. R. Engel. Ueber die Lösung des Magnesiumcarbonates durch Kohlensäure (C. R. 100, p. 352-355. 1885).

Der Vers. hat die Ursache der so sehr verschiedenen öslichkeitsangaben des Magnesiumcarbonates in kohlenaurem Wasser untersucht. Nach Schlösing soll für Bariumnd Calciumcarbonat der Satz gelten: Die Werthe der Spanung und des gelösten Bicarbonats bilden zwei geometrische teihen mit verschiedenen Exponenten. Das heisst, es ist:

$$x^{-} = ky$$
.

lier sind m und k Constanten, x die Spannung, y die Menge on Bicarbonat.

Für m und k hat der Verf. gefunden:

$$m = 0.362, \quad k = 0.0398.$$

viese Gleichung folgt auch aus theoretischen Untersuchungen on Lemoine.

Allein seine Versuche, die sich von 1-9 Atmosphären

erstrecken, entsprechen der obigen Gleichung, die von anderen Beobachtern weichen wesentlich davon ab. Es rührt dies daher, dass diese Magnesiumhydrocarbonat untersucht haben; dasselbe ist eine wahre Verbindung und löst sich nur äusserst langsam. Mit Magnesia und vor allem Mangesiumcarbonat erreicht man etwa in einer Stunde den Grenzustand, während dieser bei dem Hydrocarbonat erst nach mehreren Tagen erreicht wird.

27. W. H. Brewer. Veber die Suspension und das Absetzen von Thonsilicaten (Sill. J. (3) 29, p. 1-5. 1885).

Der Thon verhält sich nach dem Verf, in vieler Hinsicht wie ein Colloid; er soll aus wasserhaltigen Silicaten bestehen. Das Absetzen vergleicht Brewer mit dem Coaguliren.

E. W.

28. C. A. Lobry de Bruyn. Krystallographische Studie. Beweis der Gleichheit der beiden Orthostellungen im Benzolker. (Rec. de Trav. Chim. de Pays-Bas 3, p. 383, 1883).

Lässt man Kaliummethylat auf Oxyäthylnitrobenzoniuil und Kaliumäthylat auf Oxymethylnitrobenzonitril einwirken, so erhält man in beiden Fällen Oxväthyloxymethylbenzonitil in rhombischen Krystallen, die sich bei genauer goniometrischer Messung als völlig identisch erweisen. Daraus ergibt sich, dass sich die von Oxymethyl und Oxyathyl im Benzolkern eingenommenen Oerter im Bezug auf die Cyangruppe symmetrisch verhalten. Da sich Dioxymethylbenzonitril, erhalten durch Einwirkung von Kaliummethylat auf Oxymethylnitrobenzonitril, zunächst in Dioxymethylbenzoësaut, weiterhin in 2-Resorcylbenzoësäure von der Structur (nach Tiemann und Parisius) CH<sub>3</sub>(OH), COOH 1, 2, 6 (COOH in 1) überführen lässt und die Formation dieser Säure völlig übereinstimmt mit der symmetrischen Stellung der zwei Oxyalkylgruppen, so folgt daraus, dass jene beiden Oerter die der Orthostellung sind, und dass das oben Angeführte einen neuen Beweis für die Identität dieser beiden Oerter enthält.

C. Marignac. Ueber einen Aufsatz von Dr. G. Brügelmann betreffend Krystallisation (Chem. Ber. 18, p. 2831—32. 1884).

Da Brügelmann in dem betreffenden Aufsatze (vergl. bl. 7, p. 155 u. 855), in welchem er angibt, durch Zumenschmelzen mehrerer Salze verschiedener Constituischkrystalle erhalten zu haben, diese Behauptung glich stützt auf das Verhalten der Schmelzen im polarien Licht und auf die Beschaffenheit ihres Schmelzpunktes spec. Gewichtes, nicht aber sagt, dass er dieselben Zustande bestimmter Krystalle erhalten habe, so scheint aus hervorzugehen, dass er echte Mischkrystalle nicht erscheidet von den verworrenen Mischungen krystallicher Elemente verschiedener Natur. Dazu kommt, dass

Zahlen, durch welche Brügelmann die berechneten tleren Dichten seiner Mischungen ausdrückt, vollständig enau sein müssen, da er sie offenbar erhalten hat in der chen Voraussetzung, dass das Verhältniss der Gewichte ier Körper, welche jede Mischung bilden, auch das Vertniss ihrer Volume repräsentiren. W. S.

## O. Lehmann. Erwiderung auf die Mittheilung des Hrn. G. Brügelmann (Chem. Ber. 18, p. 2885-88. 1884).

Dieselbe Mittheilung von G. Brügelmann, welche den derspruch Marignac's hervorrief (s. das vorige Ref.), versst O. Lehmann zu folgenden Einwendungen. Brügelnn's "aprioristischer Beweis" für sein "neues Fundamentaltz der gemischten Krystallisation": wenn zwei gemischte melzflüsse gleichzeitig erstarren, so müssen sie chemisch nogene Mischkrystalle bilden, ist ein Zirkelschluss, da Nachweis aussteht, dass gemischte Schmelzflüsse gleichig erstarren. Die Erniedrigung ferner des spec. Gewichtes erstarrten Mischung erklärt sich meist wohl durch den stand, dass sich beim Erstarren gemischter Schmelzflüsse lreichere Hohlräume in ihrer Masse bilden. Auch die niedrigung des Schmelzpunktes beweist nichts für die Hogeneltät der Masse, denn sie findet schon statt bei einher Berührung zweier verschiedenartiger fester Körper.

deren Schmelzflüsse mischbar sind. Endlich lehrt die mikrokopische Beobachtung erstarrender Schmelzflüsse, dass das Erstarrungsproduct in der Regel ein mechanisches Gemenge ist. W. S.

31. A. Schrauf. Ueber die Trimorphie und die Ausdehnungscoëfficienten des "Titandioxyds" (Z.-S. f. Krystgr. 9, p. 433– 485. 1884).

Es sind in dieser Arbeit alle Beobachtungen vereinigt, welche auf die Heteromorphie von Anatas, Rutil, Brookit Bezug haben, und deren Kenntniss es uns ermöglicht, die intramoleculare Lagerung der Atome als Ursache dieser Trimorphie anzusehen.

Es wird in einer Reihe zu diesem Zwecke unternommener Versuche nachgewiesen, dass die Auswerthung der durch Temperaturdifferenzen erzeugbaren Längen- und Winkeländerungen nicht hinreichend sind, um die Parametersysteme dieser drei Körper zu einander commensurabel zu machen Die morphologische Differenz ist demnach eine ursprüngliche und nicht erzeugt durch die Ungleichheit der Temperatur, welche während des Bildungsactes und nun bei unseren Beobachtungen herrscht. Es sind bei dieser Gelegenheit einige morphologische Details dieser drei Mineralien zur Sprache gebracht und ebenso auf einige, bisher unbeachtete Fehlerquellen in der Construction der Goniometer hingewiesen.

Schliesslich ist die Lehre der Trimorphie behandelt und besprochen: Isogonismus, Allomerie, Polymerie, Atom- und Krystallvolumen, Refractions- und Dispersionsäquivalent, wodurch es möglich wird, den atomistischen Bau des Molecils TiO<sub>2</sub> zu erörtern und die Krystallformen des Anatas aus den Atometern von Ti und O zu berechnen.

Was die Beobachtungen anlangt, so hat der Verf. nicht nur den Krystall, sondern das ganze Zimmer auf Temperaturen zwischen 0 und 33° gebracht und die Messungen mittelst eines Fuess'schen Instruments Modell I angestellt. Der Verf. macht darauf aufmerksam, dass dies Modell trots anderen grossen Vorzügen doch den Nachtheil hat, dass eine twaiger Excentricitätsfehler nicht eliminirbar wird, dass unmöglich ist, bei ein und derselben Einstellung an diametral

gegenüberliegenden Punkten abzulesen. Ferner wurde auf die Thatsache hingewiesen, dass die zur Justirung verwendeten Cylinderschlitten den Aenderungen der Temperatur folgen und dass dadurch der Nullpunkt der Zählung verschoben wird.

Der lineare Ausdehnungscoöfficient wurde mittelst eines F uss'schen Mikroskopes gemessen, dessen Tisch bis auf Bruchtheile des Mikron messbare Verschiebungen gestattete.

In dieser Weise wurde der Ausdehnungscoëfficient des Brookits (vom Tête noire, Schweiz) in der Richtung der Orthoaxe  $Y (\perp 010)$  zu  $\alpha^r = 0,000\,019\,202\,9$  für  $1^{\circ}$  C. gefunden.

Als Ausdehnungscoëfficienten ergeben sich infolge der beobachteten Winkelveränderungen in den Richtungen der orphologischen Parameter:

 $\alpha_{ca} = 0.0000144938$ ,  $\alpha_{b} = 0.0000192029$ ,  $\alpha_{c} = 0.0000220489$ .

Bei dem Rutil (Krystalle aus Brasilien) fand sich als Ausdehnungscoëfficient nach der Hauptaxe durch directe Messungen für 1° Temperaturänderung:

 $\alpha_c = 0,000009943,$ 

rad die Rechnung ergab:

( **.** 

ż

-

 $\alpha_a = 0,000\ 007\ 192, \qquad \alpha_c = 0,000\ 009\ 943.$ 

Bei dem Anatas (Krystall aus Brasilien) wurde eine Contaction in der Richtung der Nebenaxe beobachtet, sodass ch der Ausdehnungscoëfficient zu  $\alpha_a = -0,000\,002\,880\,1$  bestimmt, wozu noch aus den Winkelbeobachtungen der Verth  $\alpha_c = 0,000\,006\,642\,4$  kommt.

32. A. J. Hipkins. Beobachtungen über die Obertöne einer in ein Achtel ihrer Länge geschlagenen Saite (Proc. Bir. Phil. Soc. 37, p. 363-367. 1884).

Der Verf. schliesst aus Versuchen, die er an einer Broadwood'schen Claviersaite anstellte, dass durch den Anschlag des Hammers keineswegs derjenige Theilton, welcher an dieser Stelle einen Knoten hat, ausgelöscht wird. Er war vielmehr deutlich zu hören; freilich gibt der Verf. selbst zu, dass dies an der Weichheit des Hammers gelegen haben

kann. Im übrigen bestimmt er noch die "Knotenbreite", d. h., die Breite des Saitenstückes, auf welchem man der Steg verschieben kann, ohne den betreffenden Theilton zu unterdrücken. Am grössten fand sich diese Knotenbreitebei den ersten beiden Theiltönen, was sich daraus erklär dass in diesen Gegenden die Knoten der verschiedenen Theiltone am weitesten auseinander liegen. F. A.

33. Fr. Fuchs. Das Trommelfell als Telephonplatte (Z. für Instrumentenkunde, 12, p. 410-412. 1884).

In den primären Kreis einer Inductionsspirale werden einige Elemente und ein Mikrophon eingeschaltet. Das eine Ende der secundären Spirale wird zur Erde abgeleite das andere mit einer Electrode verbunden, welche, durch ein Glasrohr isolirt, in den Gehörgang eingeführt wird. Der Beobachter stellt sich auf einen Isolirschemel und berührt mit einer Hand den freien Pol einer zur Erde abgeleitete Säule. Dadurch wird die ganze Oberfläche des Körper also auch das Trommelfell electrisch und oscillirt hin und her, je nachdem die Electrode positiv oder negativ electrisch ist.

34. A. Huijsma. Ueber die Abstumpfung des Gehörnerre (Onderz. gedaan in het Phys. Lab. te Utrecht 9, p. 87-150. 1885)

Wir theilen aus dieser wesentlich physiologischen Arbei das für den Physiker interessante, schon von Lord Rayleigh gefundene Resultat mit, dass hohe Töne unhörbatwerden, sobald sie längere Zeit wirken.

E. W.

35. W. Nikolojeff. Eine Notiz über die Function h der Wärmecapacität (J. der russ. chem.-phys. Ges. 14, p. 60—61. 1884)

Der Verf. sucht die Function h, nach Clausius:

$$h = C + \frac{\partial r}{\partial t} - \frac{r}{T},$$

wo C die Wärmecapacität der Körper im flüssigen Zustander die Temperatur der Verdampfung ist, in einer anderen Weisse mathematisch auszudrücken. Sich der Clapeyron'schen Glei-

hung bei seinen Entwickelungen bedienend, kommt er zu lem Resultat:

$$h = C + \frac{\partial \varrho}{\partial t} + A p \frac{\partial u}{\partial t}.$$

der Druck, 1/A das mechanische Wärmeäquivalent ist.

6. K. Krajewitsch. Eine neue Methode, die Spannkrast der Gase zu bestimmen (J. der russ. chem.-phys. Ges. 14, p. 60-51. 1884).

Der Verf. referirt in dem genannten Aufsatze seine Areiten über die Spannkraft verdünnter Gase, vorgenommen on September 1881 bis Frühjahr 1882 im Ingenieurschloss u St. Petersburg. Die Höhendifferenz beider Stationen, von enen die eine unter dem Dache, die andere im Erdgeschoss ag, betrug 27 m. Zur Verdünnung der Gase wurde Menele jeff-Töpler's Quecksilberluftpumpe benutzt, mit einigen om Verfasser stammenden Veränderungen. Die Spannraft wurde vermittelst Baromanometer eigener Construction emessen; Kathetometer wurden gewöhnliche benutzt. Die eiden Stationen waren vermittelst bleierner Röhren von .5-3.5 mm lichtem Durchschnitt und 0.5-1 mm Wandtärke verbunden worden. Die Grundzüge der Methode selbst, elche schon früher veröffentlicht wurde (J. der russ. chem.hys, Ges. 13, p. 116-319. 1883), bestehen im Folgenden.

Wenn zwei mit Manometern verbundene Gasbehälter auf wei in verschiedenen Höhen sich befindenden Stationen angebracht sind, und wenn man die Gasbehälter vermittelst töhre miteinander verbindet, den unteren aber auch mit iner Luftpumpe, so geben bei gewöhnlicher Spannkraft die eiden Manometer dieselbe Ablesung; wenn aber die Spanntraft des zu untersuchenden Gases ausserordentlich abnimmt, o sind entweder, wenn für die Luft (oder überhaupt Gas) ein Grenzwerth der Spannkraft existirt, die Ablesungen beiler Manometer immer dieselben; oder im Fall der Existenz ines solchen Grenzwerthes unterscheiden sich die Ablesungen voneinander.

Wir geben einen Auszug aus den Resultaten der

Arbeit (p. 405) (p ist Spannkraft in Millimetern, auf der unteren Station,  $\Delta p$  die Differenz zwischen den Stationen, r Volumen; die Versuchsreihe gilt für Luft):

Wir sehen also, dass ein Grenzwerth für die Spannkraft aus den Versuchen folgt, und der Verf. findet für Luft bei seiner Versuchsreihe  $\lim p = 0.014$  mm, die Spannkraft auf der unteren Station, wenn die Spannkraft auf der mit ihr verbundenen oberen p = 0 mm ist. Anderen Beobachtungs zufolge gibt Hr. Kraje witsch den Werth  $\lim p = 0.02$  bis 0.06 mm.

Dieselbe Beobachtungsreihe setzt den Verf. in Stad, eine neue empirische Höhenmessungsformel zu geben. Sie ist (H in Metern, p in Millimetern):

$$H - H_0 = 19414.10^{-6} \arctan \left\{ \frac{0,108 (p_0 - p)}{1 + (0,108)^2 (p_0 + 2,69) (p + 2,69)} \right\}$$

wobei  $H_0$  die Höhe des Ortes, wo  $p_0 = 11,636$  mm. Dares bei p = 0, erhält der Verf. für die Höhe der Atmosphire zwischen den Punkten, wo p = 11,636 und 0 mm ist, 13856 =

Das Folgende sind die Endresultate des Verf.:

- 1) Bei grosser Verdünnung der Luft vermindert sich des Product aus Volumen und Spannkraft, wenn die Spannkraft wächst, im Gegensatz also zum Boyle-Mariotte'schen Gesetze.
- 2) Wenn die Luft eine gewisse Verdünnung erreicht, verliert sie ihre Spannkraft; sie hat alsdann eine minimer Dichte, welche wahrscheinlich mit Abnahme der Temperatur wächst.
- 3) Der Coëfficient der Ausdehnung der verdünnten Latist sehr klein und hat wahrscheinlich einen Grenzwerth.
- 4) Dieselben Schlüsse gelten wahrscheinlich auch fir die anderen Gase und Dämpfe.
- 5) Die Atmosphäre der Erde hat eine Grenze, wo die Luft keine Spannkraft besitzt, ihre Dichtigkeit hier ist mit

, welche durch gute Quecksilberpumpen hervorgerufen 1, vergleichbar.

Ueberhaupt bemerkt der Verf., dass, obgleich seine quantiven Resultate nicht sehr genau sind, können doch die litativen keinem Zweifel unterliegen.

H. M.

Berthelot. Thermochemische Untersuchungen über Phosphorfluorür (C. R. 100, p. 81-85, 1885).

Berthelot hat das von Moissan dargestellte gasförmige l<sub>3</sub> auf seine thermischen Verhältnisse hin untersucht, indem dasselbe im Calorimeter von verdünnter Kalilauge absorning lässt. Die dabei entwickelte Wärmemenge beträgt, auf l<sub>3</sub> = 88 g berechnet, im Mittel 107,7 Cal. Aus dem niedri-Werthe dieser Grösse im Vergleich zu der Reaction flüssigem Phosphorchlorür, resp. -bromür auf Kalilauge liesst der Verf., dass sich dabei nicht einfach ein Phostund Fluorür bildet, sondern dass dabei eine Fluorphospsäure PFl<sub>3</sub>, HFl entsteht.

Berthelot. Einwirkung des Broms auf Chloride und auf die Chlorwasserstoffsäure. Eine neue Reihe von Perbromiden (C. R. 100, p. 761—767. 1885).

Berthelot hat neue Versuche über die Reaction zwien Brom und Chloriden oder Salzsäure angestellt, welche reisen, dass dieselbe immer von Wärmeentwickelung betet ist, ebenso wie die inverse Reaction, und würde sonach, bhängig von jeder Theorie, die Umwandlung des Systems beiden Fällen eine exothermische sein (Beibl. 6, p. 651). iter ergibt sich aus den Versuchen eine neue Reihe von ındären Verbindungen, analog den alkalischen Perbromi. Chlorwasserstoffsäure und stark concentrirte Chloride in Brom in beträchtlicher Menge unter Wärmeentwickelung, woraus die Existenz von Verbindungen folgt, die sich ch Addition bilden (Perbromide von Chloriden). So löst zsäure von der Dichte 1,153 (ungefähr HCl + 4,6 H<sub>2</sub>O) in 1 ccm 40,1 g Brom auf, man hat dann nahezu 2 HCl+Br. rch einen länger andauernden Luftstrom kann man das

Brom wieder entfernen. Die bei der Wirkung des Broms auf die genannte Salzsäure auftretende Wärmemenge beträgt (bei 25 g Br in 400 ccm) für Br fl. 0.95 Cal. bei 12°, nahezu das Doppelte der Lösungswärme von Br in Wasser (ähnlich verhält sich Jod gegenüber concentrirter Salzsäure). Eine Lösung von BaCl, (450 g BaCl, + 1000 g aq.) löst 115 g Br mit einer Wärmetönung von 0,56 (für Br = 80 g); ferner löst eine fast gesättigte Lösung von Chlorstrontium (400 g SrCl<sub>2</sub>, 6 H<sub>2</sub>O + 1000 g aq) 92 g Brom mit einer Wärmetönung von 0.50 Cal. Endlich wurde frisch gefälltes Chlorsilber in Wasser gebracht (21.5 g Chlorsilber in 600 ccm Wasser), dann mit Brom gerührt, und entwickelte sich dabei eine Wärmemenge von 0,50 Cal. für Br=80 g. Das Brom wurde hierbei mit grosser Hartnäckigkeit festgehalten. konnte indessen noch durch einen langandauernden Luftstrom fast ganz entfernt werden. Die sich bei diesen Vorgängen bildenden Verbindungen wurden immer begleitet durch die Substitution einer sehr kleinen Menge Chlor durch Brom, welche einer secundären Erscheinung entspricht und unter den gewöhnlichen Bedingungen zu vernachlässigen ist. Sie vollzieht sich inmitten von directen Reactionen mit einer viel grösseren positiven Warmetönung als die Absorption, welche die Substitution isolirt haben würde. Die verschiedenen Verbindungen führen durch ihre theilweise Dissociation zu Gleichgewichtszuständen zwischen dem Chlor und dem Brom nach den allgemeinen Gesetzen der Thermochemie. Rth.

39. S. U. Pickering. Modificationen von Natriumsulphol (Journ. Chem. Soc. 1884, p. 686—690).

Die für die Lösungswärme von Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gefundenen Werthe weichen in hohem Grade voneinander ab, sie liegen zwischen 170 Cal. und 780 Cal. Der Verf. weisst nach, dass dies dahe rührt, dass zwei Modificationen dieses Salzes existiren, die eine, die sich beim Entwässern bei Temperaturen bis zu 150 bildet, sie hat eine Lösungswärme von 57 Cal., die ander bildet sich bei höheren Temperaturen, schon nach dem Erhitzen auf 200° ist die Lösungswärme 571, heim Glühen und Schmelzen steigt sie bis 857.

Anschliessend an diese Versuche discutirt der Verf. die gabe von J. J. Thomsen, dass beim Hydratisiren von 2SO<sub>4</sub> die ersten neun Molecüle je 1873 Cal. entwickeln, letzte aber 2360, wobei er die Lösungswärme zu 460 Cal. immt. Setzt man aber die Lösungswärme gleich 60 Cal. wird auch das letzte Wasser mit einer Wärmetönung von O Cal. gebunden, eine Zahl, die sehr nahe mit 1873 überstimmt.

A. Witz. Erwärmungsvermögen von Leuchtgas in verschiedenen Verdünnungszuständen (C. R. 100, p. 440-441. 1885).

Mischt man 1 Vol. Gas mit 6 Vol. Luft und setzt die bei auftretende Wärmemenge = 100 (fast 5200 Cal.), so lert ein Gemisch von 1 Gas + 1,25 O 105 Cal., 1 Gas 11 O 95,4 Cal., 1 Gas + 10 Luft 102,5 Cal.; das letzte sultat ist überraschend. E. W.

K. Krajewitsch. Eine Notiz über die Spannkraft des Dampfes in gesättigtem Zustande (J. der russ. chem.-phys. Ges. 14, p. 141—142. 1884).

1.35

Eine Discusion der Gleichung der mechanischen Wärmeeorie:

 $Au = \frac{r}{T\frac{\partial p}{\partial t}},$ 

p die Spannkraft des Dampfes, u die Differenz der spefischen Volumina der Flüssigkeit und des Dampfes, A und calorisches Aequivalent, mechanische Arbeit und absolute emperatur, bringt den Verf. zum Schluss. dass für alle empfe die Ungleichheiten existiren:

$$\frac{p}{p_0} > \frac{T}{T_0}$$
 und daraus  $\frac{p-p_0}{p_0} > \frac{T-T_0}{p_0}$ ,

 $p_0$  die Spannkraft für Temperatur  $T_0$  ist.

Zweitens zeigt der Verf., dass für die gesättigten Dämpfe ch  $\partial^2 p/\partial t^2$  immer positiv ist. H. M.

42. **J. Jamin.** Veber Hygrometer (J. de phys. (2) 3, p. 469-473, 1884).

Der Verf. will bei meteorologischen Rechnungen a Stelle des Quotienten f, aus der beobachteten Spannkraum Maximum der Spannkraft, den Quotienten f/(H-1) setzen, aus der Spannkraft des Dampfes zum Druck ditrockenen Luft, wobei H den totalen atmosphärischen Druangibt. Während f/F von dem Verhältniss des Dampf von der Höhe und dem Barometerdruck, von der Temperat (besonders F) abhängt, gehorchen f und H-f gemeinsam Gesetzen. f/F gibt die sog. relative Feuchtigkeit, f/(H-1) die Feuchtigkeitsmenge selbst (richesse hydrométrique) a Bei Benutzung dieses Quotienten treten die Unterschie in den hygrometrischen Verhältnissen eines Gases zu wischiedenen Tages- und Jahreszeiten viel deutlicher her als bei Benutzung des Quotienten f/F.

43. Houdaille. Ueber die Verdampfungsgesetze (C.R.10 p. 170-172, 1885).

Betrachtungen über Evaporimeter. Der einschlägig Untersuchungen von Stefan ist nicht Erwähnung gethan E. W.

- 44. F. S. Provenzali. Veber den sphäroidalen Zustand a Flüssigkeiten mit Rücksicht auf die Dampskesselexplosion (Atti R. Acc. Pontific. dei nuovi Lincei 36, p. 175—190. 1884). Lässt sich nicht ausziehen.
- 45. T. S. Humpidge. Ueber das Atomgewicht des Beryllin (Chem. News 51, p. 121, 1885).

Für das metallische Beryllium von der Zusammensetze Be 99,20, BeO 0,70, Fe 0,20 findet der Verf. folgende m leren spec. Wärmen:

193	•	•	•						•	•	0,0199
011					0.469R	.11					0,5199
$c_{115}^{13}$					0,4515	C312					0,5105
clic					0.4286	C # 2 0		•			0,4865

Die wahre spec. Wärme bei  $t^0$  ergibt sich aus:  $k_t = 0.3756 + 0.0,106t + 0.0,114t^2$ 

## und daraus:

$k_0$ .			0,3756	:	<b>k</b> 300			0,5910
<b>k</b> 100		•	0,4702		$k_{400}$			0,6172
kana			0.5420		$k_{soo}$			0.6206

Eine diese Zahlen wiedergebende Curve zeigt, dass die spec. Wärmen mit der Temperatur erst schnell, dann langsam steigen, um einem Maximum sich zu nähern. Die Atomwärme (Be = 9,1) ist 5,64, wie es das Dulong-Petit'sche Gesetz verlangt. Beryllium verhält sich also wie Kohlenstoff, Bor und Silicium, die auch nur bei hohen Temperaturen dem Dulong-Petit'schen Gesetz gehorchen.

Die Zweiwerthigkeit des Be wird auch durch Dampfdichtebestimmungen aus  $\operatorname{BeCl}_2$  (bei  $t=635^\circ$  d=2,733, bei  $t=785^\circ$ , d=2,714, theoretisch 2,76) und  $\operatorname{BeBr}_2$  (bei  $608^\circ$  d=6,487,  $t=630^\circ$ , d=6,276,  $t=606^\circ$  d=6,245, theoretisch 5,84) bestätigt.

46. J. Moutier. Ueber die isothermen Flächen in einem nicht isotropen Medium (Bull. de la Soc Philomat. (7) 8, p. 184—188. 1884).

Die isotherme Oberfläche um einen einzelnen erhitzten Punkt in einem unendlichen isotropen Medium ist eine Kugel, in einem anisotropen Medium ein dreiaxiges Ellipsoid. Durch eine homogene Verzerrung des Mediums in drei zu einander senkrechten Richtungen kann die eine Form in die andere übergeführt werden. Eine einfache Ueberlegung zeigt aber. dass die gleiche Verzerrung auch alle übrigen isothermen Flächen des ersten Mediums in analoge isotherme Flächen des zweiten überführt. Zu jeder bekannten stationären Wärmeströmung in einem isotropen Medium lässt sich demnach eine entsprechende für das anisotrope angeben. ist z. B. für ersteres die isotherme Fläche um eine gleichmässig erhitzte Gerade ein Rotationsellipsoid; daher für letzteres die gleiche Fläche immer noch eine Ellipsoid, aber ein dreiaxiges, und die erzeugende Gerade wird im allgemeinen mit keiner der drei Axen zusammenfallen. Htz.

R. Nasini. Ueber die Refractionsconstanten (Atti R. Acadei Lincei Roma (3) 19, 1884. 26 pp.).

Der Verf. untersucht in dieser Abhandlung die verschiedenen Ausdrücke. welche beim Studium des Brechungsvermögens chemischer Substanzen verwandt werden, d. h. die Werthe, welche die Brechungsindices für einen Strahl mit unendlicher Wellenlänge und die Ausdrücke (n-1)/d und  $(n^2-1)/(n^2+2) \cdot 1/d$  annehmen. In Bezug auf die ersteren bemerkt er, dass die vorgeschlagenen Ausdrücke verschiedene Resultate liefern. Einige. wie die von Cauchy, geben für  $\lambda = \infty$  einen bestimmten Werth von n. Andere, wie die von Ketteler, geben die Einheit, andere, wie derjenige von v. Helmholtz, eine nicht bestimmte Grösse. An Beispielen zeigt et dass der Cauchy'sche Ausdruck nicht die besten Resultate liefert, sondern dass, selbst wenn man sich auf zwei Glieder beschränkt, der von Lommel vorzuziehen ist; er beweist dies an Körpern mit starker Dispersion, so den Benzol-, den Anilin-, und den Naphtalinderivaten.

Da die Fundamentaltheorien so zweifelhaft sind. hält der Verf. es für verfrüht, die betreffenden Werthe chemischen Vergleichungen zu Grunde zu legen, da eventuell die benutzten Constanten ohne jede physikalische Bedeutung sein können Die Benutzung der Constanten A ergibt sich als von kann wesentlichem Nutzen. Vergleicht man Verbindungen mit gleicher Dispersion, so erhält man natürlich dieselben Beziehungen mit der Constanten A. wie mit jedem anderen Brechungsinder: ist die Dispersion wenig verschieden, so erhält man beser Uebereinstimmung, so z. B. für die Brechungsexponente der Isomeren; vergleicht man endlich Körper mit sehr meschiedener Dispersion, so kehren sich häufig die für eine Spectrallinie gefundenen Relationen bei einer anderen . Dies alles ist eine Folge der Art der Berechnung und bedingt keineswegs die wirkliche Existenz eines bestimmten Werthes von  $n_{k=\infty}$ ; der Verf. glaubt nicht, dass die bei Zgrundelegung von A gefundenen Relationen einen höhere Werth haben, als die mit irgend einem anderen Index erhaltenen.

Endlich zeigt der Verfasser, dass die Constante & schon deshalb nicht benutzt werden sollte, da sie sehr ver-

hiedene Werthe annimmt, jenachdem man die Versuche bechnet; die Werthe sind so verschieden, dass man für die olecularrefractionen Werthe erhält, die um eine bis zwei nheiten voneinander abweichen. So erhält man für die ethylsalicylsäure, wenn man einen gewissen Werth von A Grunde legt, eine Molecularrefraction 64,57, mit einem deren 62,67 (Differenz 1,90); bei Anilin hat man eine fferenz 1,70. Der Verf. bemerkt dann noch, dass im allmeinen sich die Beobachtungen nur auf eine äusserst eine Breite des Spectrums erstrecken, und dass daher die strapolation auf das Unendliche sehr willkürlich ist. Nach nen Ausführungen kann man für jetzt nicht die Breungsverhältnisse zu physikalisch-chemischen Studien vernden.

Was die Grössen (n-1)/d und  $((n^2-1)/(n^2+2)) \cdot 1/d$ belangt, so zeigt der Verf., dass sie im allgemeinen nicht denselben Consequenzen führen können. Ist zum Beispiel  $(-1)/d = (n_1 - 1)/d_1$ , so kann nicht  $(n^2 - 1)/(n^2 + 2) \cdot 1/d = (n_1 - 1)/d_1$  $(n_1^2-1)/(n_2^2+2) \cdot 1/d_1$  sein, falls nicht gerade  $n=n_1$  oder = (2 - n)/(n + 1) ist. Der zweite Fall kann, da die Brechgsexponenten zwischen Eins und Zwei liegen, nie eintreten. 1 allgemeinen können also die n- und n²-Ausdrücke nur nn gleichzeitig einander gleich sein, wenn  $n = n_1$  ist. In r That zeigt der Verf., dass wenn bei Temperaturändengen die eine Gleichung zu vollkommen richtigen Resulten führt, dies bei der anderen nicht der Fall ist. Da bei in Isomeren die Brechungsindices sehr nahe gleich sind, gilt bei ihnen gleichzeitig die n- und n²-Formel. Vereicht man Substanzen, die sehr verschiedene Brechungsidices haben, und nach der n-Formel gleiche Molecularefractionen liefern, so thun sie dies nicht mehr mit der 2-Formel; so bei dem Acetat und dem Nitrobenzol, dem enzaldehyd und dem Acetessigester. In der That führen vielen Fällen die beiden Formeln zu verschiedenen Resulten, so bei den Propargylverbindungen; nach der n-Gleiung haben diese Verbindungen eine um 1,8 (A) die Norle übersteigende Molecularrefraction; ein Ueberschuss, der iner ist als bei den Olefinverbindungen. Man hätte demch die sonderbare Thatsache, dass bei einer dreifachen

Doppelbindung die Molecularrefraction sich um weniger vermehrt als bei einer doppelten.

Mit der n<sup>2</sup>-Formel ist dagegen die Zunahme grösser für die Propargylverbindungen als für die Olefinverbindungen Aehnlich ist es bei den Naphtalinverbindungen. Die n-Formel liefert einen Zuwachs von 12 für A. von 14 für (H\_). der sechs bis sieben Doppelbindungen entspricht; mit der n<sup>2</sup>-Formel würde man nur fünf Doppelbindungen für die Naphtalinderivate wie das Bromnaphtalin erhalten; vier dagegen für das Anethol und den Zimmtalkohol. Mit anderen Worten, während in der Olefinreihe und der Benzolreihe mit seitlichen Ketten die Zuwächse der Molecularrefractionen, die beiden Formele entsprechen, das Verhältniss 1,32 (Ha) und 1,29 (A) lieferten, so sind für die Naphtalinderivate, das Anethol und der Zimmtalkohol diese Verhältnisse 1,8 (Ha) und 1,5 (A). Der Verf. erklärt dies daraus, das bei den Naphtalinderivaten die Brechungsindices und die Moleculargewichte sehr gross sind, und er bemerkt zum Schluss, dass der Unterschied zwischen den beiden Formeln vollkommen unabhängig ist von der Genauigkeit der Werthe von A, selbst wenn diese eine fest bestimmte physikalische Bedeutung hätte, und schliest, dass dieser Unterschied gewiss keine Stütze für viele der ans den Molecularrefractionen abgeleiteten Beziehungen liefert. E. W.

## 48. R. Nasini. Ueber die Atomrefraction des Schwefts (Rend. R. Acc. dei Lincei (4) 1. 1885. 5 pp.).

Der Verf. verfolgt seine Untersuchungen über die Atomrefraction des Schwefels (Beibl. 7, p. 281. 1883). Er hatte gefunden, dass in SO<sub>3</sub>, SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> der Schwefel eine wesentlich kleinere Atomrefraction besitzt als in den organischen Sulfiden, dem Mercaptan, dem Schwefelkohlenstoff etc. Um zu prüfen, ob die Art der Bindung diese Veränderlichkeit hervorruft, prüft der Verf. eine alkoholische und wässerige Lösung einer Verbindung vom Types SX<sub>4</sub>, nämlich S(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>J. Hierbei ergibt sich ein noch grösserer Werth der Atomrefraction als beim CS<sub>2</sub>, daher scheint die Abnahme in der Atomrefraction in SO<sub>2</sub>, SO<sub>3</sub> etc nicht daran zu liegen, dass Schwefel vierwerthig und sechwerthig ist.

Nasini untersucht ferner, ob die Abnahme herrührt von r Verbindung des Schwefels mit dem Sauerstoff und der bwesenheit von Kohlenstoff; dazu untersucht er die Chlorilfonsäure HO—SO<sub>2</sub>—Cl und findet folgende Werthe:

$$d_{\bullet}^{14} = 1.7633; \quad \mu_{\alpha} = 1.4347; \quad \mu_{D} = 1.4371; \quad \mu_{\beta} = 1.4424;$$

$$\alpha^{-1} = 0.2645; \quad P^{\mu_{\alpha} - 1} = 28.72; \quad \frac{\mu_{\alpha}^{2} - 1}{(\mu_{\alpha}^{2} + 2) d} = 0.1479;$$

$$P^{\mu_{\alpha}^{2} - 1}_{(\mu_{\alpha}^{2} + 2) d} = 17.23.$$

Hieraus berechnet sich die Molecularrefraction der ruppe SO<sub>3</sub>, 17,62 für die *n*-Formel, 10,17 für die *n*<sup>2</sup>-Formel, Verthe, die mit den experimentell gefundenen übereintimmen. Beim Thionylchlorid SOCl<sub>2</sub> ergeben sich die Werthe:  $\mu_{\alpha} = 1,6554$ ;  $\mu_{\alpha} = 1,5220$ ;  $\mu_{D} = 1,5271$ ;  $\mu_{\beta} = 1,5435$ ;  $\mu_{\alpha} = 1,54$ 

Obgleich also in dieser Verbindung kein Kohlenstoff entalten und der Schwefel mit Sauerstoff verbunden ist, erhält an doch eine so hohe Atomrefraction für den Schwefel wie eim Mercaptan. Dass nicht die Bindung an das Chlor der das Alkoholradical die Atomrefraction erhöht, folgt aus em früher untersuchten Methylsulfonat des Methyls und dem tet untersuchten isomeren Biäthylsulfid. Die Werthe sind:

		μ,,	$\mu_D$	$\mu_{\beta}$	$\frac{\mu_u-1}{d}$
I, . SO, . OC, H,	$d_{4}^{20} = 1.1452$	1,4178	1,4196	1,4242	0,3644
()C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>	$d_4^{20} = 1,1452$ $d_4^{11} = 1,0982$	1,4172	1,4198	1,4249	0.3800
. <b>P</b>	$\frac{\mu_{\alpha}-1}{d}  \frac{\mu_{\alpha}^2-1}{(\mu_{\alpha}^2+1)^2}$	$\frac{1}{2 d} P_{(u)}$	$\frac{\mu_a^2-1}{\mu_a^2+2}$	<del>-</del>	
	50,29 0,219 52,44 0,229	8 <sub>1</sub>	80, <b>42</b> 31,62	-	

Demnach kann man die Veränderlichkeit nicht aus den icturformeln erklären. Woher dieselbe rührt, lässt sich nicht bestimmen. E. W.

49. M. Gowy. Ueber die gleichzeitigen Wirkungen des Rottionsvermügens und der Doppelbrechung (C. R. 100, p. 100-103. 1885).

Die Frage ist, wie sich ein paralleles elliptisch polarisirtes Strahlenbündel fortpflanzt, welches senkrecht auf eine planparallele Platte an einem Material auffällt, das, wie der Quarz, gleichzeitig die beiden in der Ueberschrift genannten Wirkungen ausübt? Indem die Annahme von der Unabhängigkeit der beiden gleichzeitigen Wirkungen zum Ausgangspunkt genommen wird, wird das Resultat erhalten: Es gibt zwei und nur zwei besondere Arten der elliptischen Polarisation, für welche einfache unveränderte Fortpflanzung des Strahles erfolgt. Diese Arten heissen privilegirte, die entsprechenden beiden elliptischen Schwingungen sind von gleicher Form, aber entgegengesetzter Drehung, ihre grossen Axen sind resp. parallel und senkrecht zum Hauptschnitt. Die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der beiden privilegirten Strahlen ist verschieden, der Unterschied lässt sich in angegebener Weise durch die Daten der einzelnen Wirkungen ausdrücken. ebenso das Axenverhältniss der Schwingungsellipse. nicht privilegirte Strahlenbündel zerfällt durch einfache Zerlegung in zwei sich voneinander trennende privilegirte. H.

50. R. Nasini und O. Bernheimer. Ueber die Beziehungen zwischen dem Brechungsvermögen und der chemischen Constitution der organischen Verbindungen (Atti della R. Amdei Lincei Roma (3) 19. 1884. 35 pp.).

Die Vers. untersuchen experimentell, ob die von Brübausgestellten Regeln, dass für jede Doppelbindung zwischen C und C die Molecularrefraction um 2,4 für  $H_a$  und um 2 für A wächst, auch für die Verbindungen mit vier Doppelbindungen, wie dem Anethol und dem Zimmtalkohol, und mit fünf Doppelbindungen, wie dem Naphtalin und seinen Derivaten gilt. Die Versuche werden mit flüssigen und geschmolzenen Substanzen bei verschiedener Temperatur angestellt; die Brechungsindices werden nach der Methode des Minimus der Ablenkung ermittelt.

Es ergaben sich folgende Resultate:

-		9		•			:	•		_	•	ŧ
				ë					!		- :	3
Naphtalin	C,IL	128	98.4	0.96208	1,57456	1,58232	1,60310	-!	1,5395	1,4996	0,0297	1
Dimethylnaphtalin	C,H,	156	16,4	1,01803	1,60765	1,61567	1,63722	1	1,5714	1,5331	0,0291	I
	: ;	156	27,7	1,01058	1,60250	1,61052	1,63200	1,65117	1,5637	1,6376	0,0292	0,0482
	;	156	77,7	0,97411	1,57901	1,58656	1,60710	1	1,5448	1,4668	0,0288	ı
Bromnaphtalin	C, II, Br	204	16,5	1,48875	1,65114	1,86011	1,68381	;	1,6108	1,7256	0,0219	1
	•	202	28,1	1,47496	1,64602	1,85480	1,67840	1	1,6060	1,7084	0,0219	ı
	•	202	9,11	1,42572	1,62338	1,63192	1,65462	i	1,5846	1,6566	0,0219	!
α-Naphtol	C <sub>lo</sub> H <sub>o</sub> O	144	98,7	1,09539	1,61198	1,6.2084	1,64435	ı	1,5725	1,6911	0,0296	,
a-Methylnaphtol	C, H, O	158	13,0	1,09636	1,61474	1,62322	1,64597	1,66763	1,5721	1,7872	0,0285	0,0482
	;	158	34,5	1,07931	1,60510	1,61341	1,63606	1	1,5661	1,6566	0,0287	!
	:	158	71,1	1,04661	1,58508	1,59316	1,61487	i	1,5489	1,5531	0,0285	1
a-Propylnaphtol	C, H, O	186	18,4	1,04471	1,58540	1,59277	1,61301	:	1,5513	1,4560	0,0264	1
Naphtalinhexahydrür (A)	C, H.	134	16,4	0,94887	1,52215	1,52618	1,53648	1,54555	1,5036	0,78769	0,0151	0,0246
(B)		134	18,4	0,95807	1,52879	1,53311	1,54397	1,55340	1,5092	0,83099	0,0158	0,0257
Dimethylnaphtalinhexa-		_										
hydrür	C'.H'	162	19,7	0,92194	1,50547	1,50902	1,51790	1	1,4902	0,65574	0,0134	į
Styrol	C,H	104	11	0,90595	1,53699	1,54344	1,56036	1,57588	1,5061	1,3050	0,0258	0,0429
Zimmtalkohol	C'II'O	134	24,8	1,04017	1,57311	1,57990	1,59603	1,61416	1,5407	1,3603	0,0220	0,0395
		134	36,1	1,03024	1,56767	1,57539		1	1,5382	1,2769	0,0235	I
		134	77,3	1,00027	1,54939	1,55566	_	;	1,5208	1,2252	0,0236	1
Anethol.	C, H, SO	148	14,9	0,99132	1,55559	1,56259	_	1,59817	1,5211	1,4669	0,0257	0,0429
	•	148	21,6	0,98556	1,55209	1,55913	_		1,5196	1,3805	0,0259	
	;	148	34,4	0,97595	1,54692	1,55368	1,57180	1,58817	1,5141	1,3865	0,0255	0,0423
		<del>2</del>	77,3	0,94041	1,52526	-	1,54921		1,4958	1,2597	0,0255	1
Anisol	C,H,O	801	21,8	0,98784	1,51020	_	1,52746	1,53832	1,4878	0,94799	0,0175	0,0285
Thymol	C, H, O	250	24. 4, 1	0,96895	1,51453	1,51893	1,53012	1,53998	1,4943	0,85771	0,0161	0,0263
Diamylan	##   	8 5	, , , ,	0,82050	1,49109	1,48600	1,30000	18087	1,4019	0,11155	0,010,0	00189
	0104410	) } 	1	23(2		1,10021	1,12021	1,	2021	7		20.06

•

Sub	Naphtalin	Dimethylnaphtalin	27		Bromnaphtalin			a-Naphtol	a-Methylnaphtol	3	3	2 a-Propylnaphtol			Dimethylnaphtalinhexa-	hydrur		Styrol	Styrol	Styrol Zimmtalkoh	Styrol Zimmtalkoh	Styrol Zimmtalkoh	Styrol Zimintalkoh	Styrol	Styrol Zimuntalkoh  " Anethol " " " " " " " " " " " " " " " " " "	Styrol Zimuntalkoh  " Anethol.  " Anisol	Styrol Zimuntalkoh Zimuntalkoh , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Styrol Zimuntalkoh Zimuntalkoh , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
Substanz													Naphtalinhexahydrür (A)	(B)	phtalinhexa-		_										the state of the s	
4-1	0,5972	0,5969	0,5962	0,5944	0,4374	0,4380	0,4372	0,5587	0,5607	0,5606	0,5590	0,5603	0,5503	(B) 0,5519		0,5483	0,5927	0,5510	0,5510	0 2 4 110	0,0492	0,5605	0,5605	0,5605 0,5602 0,5604	0,5605 0,5602 0,5604 0,5585	0,5605 0,5602 0,5604 0,5585 0,5165	0,5605 0,5602 0,5604 0,5585 0,5165 0,5310	0,5605 0,5602 0,5604 0,5585 0,5165 0,5165 0,5298
$P^{\underline{\mu}_{\alpha}-1}_{\underline{d}}$	76,44	98,11	98,01	92,73	90,54	90,67	90,50	80,45	88,59	88,57	88,32	104,22	73,74	73,95		88,82	61,64	73,83	73,83	73,59	82,95	82,91	82,94	82,66	55,78		79,65	79,65
$R_a$	72,40	87,60	87,60	87,60	86,43	86,43	86,43	75,20	82,80	82,80	82,80	98,00	73,00	73,00		88,20	60,00	70,40	70,40	70,40	78,00	78,00	78,00	78,00	55,40	78,20	78,20	
2-1	0,5608	0,5613	0,5578	0,5598	0,4108	0,4108	0,4100	0,5526	0,5218	0,5245	0,5245	0,5277	0,5307	0,5814		0,5317	0,5586	0,5198	0,5224	0,5206	0,5257	0,5272	0,5267	0,5272	0,4938	0,5104	0,5105	0 5470
PA-1	71,78	87,56	87,02	87,25	84,93	85,06	84,87	75,25	82,44	82,87	82,87	98,15	71,11	71,22		86,14	58,09	69,65	70,00	69,77	77,80	78,02	77,96	78,02	53,33	76,56	76,57	78 58
R	68,92	83,80	83,80	88,80	82,38	82,38	82,38	71,62	79,06	79,06	79,06	93,95	70,66	70,66		85,54	57,20	67,35	67,35	67,35	74,79	74,79	74,79	74,79	53,05	75,37	75,37	76,40
$(\mu_{n-1} - 1)^{p}$	0,8432	0,3395	0,8397	0,8412	0,2453	0,2461	0,2474	0,8173	0,3182	0,3191	0,3202	0,3210	0,3215	0,3218		0,3220	0,3447	0,3168	0,3174	0,3182	0,3241	0,3243	0,3249	0,3260	0,3029	0,3110	0,3124	0.0000
P (4. 3+2)d	43,93	52,96	52,99	53,23	50,78	50,94	51,21	45,69	50,27	50,42	50,59	59,06	43,08	43,12		52,16	35,85	42,45	42,58	42,63	47,97	47,99	48,08	48,25	32,71	46,65	46,86	47.12
R.	42.02	51,14	51,14	51,14	49,98	49,98	49,98	49,98	43,60	48,16	48,16	55,20	42,92	42,92		52,04	35,28	41,42	41.42	41.42	45,98	45,98	45,98	45,98	32,60	46,28	16,28	47.30
$A^{n} - 1$ $(A^{n} + 2)d$	0.3258	0,3229	0,8217	0,3244	0,2831	0,2338	0,2349	0,3006	0,3002	0,3022	0,3038	0,3055	0,3118	0,3118		0,3137	0,3280	0,3020	0,3037	0,3043	0,3072	0,3082	0,3078	0,3105	0,2915	0,3006	0,3027	0.5901
$P \stackrel{A^4-1}{(A^4+2)d}$	41.71	50,87	50,18	50,62	48,25	48,40	48,62	43,29	47,43	47,74	48,00	56,82	41,79	41,79		50,82	34,11	40,47	40,69	40,78	45,46	45,63	45,55	45,95	31,48	45,09	45,40	10.07
K,	40.41	19.36	49,35	19,35	48,12	48,12	18,12	41,97	46,44	46,41	46,44	55,38	41,76	41,76		50,70	33,96	39,99	39,99	39,99	14,46	44,46	14,16	14,46	31,50	44,91	14,91	10 00

Die Consequenzen die sich aus obigen Zahlen ziehen assen, sind folgende:

Die Aenderungen der Brechungsindices mit der Tempeatur stellen die Verf. dar durch:

$$\mu_{\lambda}{}^{t} = \mu_{\lambda}{}^{0} - \alpha t.$$

z schwankt für die untersuchten Substanzen zwischen 0,0,428 and 0,0,513. Meist weichen die berechneten Werthe von den gefundenen nur um 0,0,3, in einzelnen Fällen aber um 0,0,8 1b. Die spec. Refractionen ändern sich nur wenig mit der **Femperatur**; für die Linie H. und dieselbe Substanz erreichen sie nicht 0,002, für die Constante A sind sie weit grösser; es liegt dies in der Unsicherheit der Bestimmung von A. Die n- und die na-Formel genügen den Beobachtungen in gleicher Weise. Die erstere gibt Werthe, die mit der Temperatur abnehmen, die letztere solche, die wachsen. Die Molecularrefractionen weichen weit von den nach der Brühl'schen Regel berechneten ab, und zwar sowohl für  $H_a$  als für A; die Abweichungen steigen bei der n-Formel für  $H_a$  bis ru 6. für A bis zu 4. Bei der n<sup>2</sup>-Formel sind sie nicht so gross, sie übertreffen aber auch hier bei weitem die Beobachtungsfehler; sie steigen bis zu 3,86 für H, und 1,44 für A. Für die beiden Additionsproducte des Naphtalins scheinen sich die Brühl'schen Regeln zu bestätigen. tcheint demnach, dass das Zusammentreten der Kohlenstoffttome in Form geschlossener Ringe die Refraction nicht rhöht, falls nicht gleichzeitig Doppelbindungen vorhanden ind.

Das Thymol, obwohl es nur drei Doppelbindungen hat, ntfernt sich doch merklich von den oben angegebenen Werthen.

Zu beachten ist, dass die meisten untersuchten Verbinlungen eine sehr grosse Dispersion besitzen; sie ist beträchtich grösser als bei den aromatischen Verbindungen mit Seienketten. Die Dispersion scheint die verschiedenen Gruppen von Verbindungen besser zu charakterisiren als die Zuwächse ier Molecularrefraction.

Für einige der Körper mit besonders grosser Dispersion haben die Verf. noch A bestimmt, indem sie die Cauchy'sche Gleichung mit drei Constanten zu Grunde legten. Es

nahm dann A noch grössere Werthe an, und die Abweichungen von den Brühl'schen Regeln waren noch beträcht licher.

Der Schluss der Arbeit ist folgender: "Aus den Thatsachen scheint allein das folgende hervorzugehen, dass die Refraction der organischen Verbindungen um so mehr wächst, je reicher die Verbindung an Kohlenstoff ist, dass aber die numerischen Werthe in keiner einfachen Beziehung zu den Veränderungen stehen, die in den Structurformeln eintreten-E. W.

Im Anschluss an das Schlussresultat des vorhergehenden Aufsatzes prüft der Verf., ob die von Gladstone aufgestellte Hypothese genügt, um die Zunahme der Refraction zu erklären. Gladstone nimmt an. dass die Verbindungen, in denen die Valenzen des einen oder anderen Kohlenstoffatome an andere Kohlenstoffatome gebunden sind und schon an sich eine grössere Refraction als die normale haben (Doppelbindungen, wie bei den Olefinen und im Benzolken) auch anormale Zuwächse der Molecularrefraction zeigen Nun sind in der That in den Naphtalinderivaten, im Anethol im Zimmtalkohol etc., die anormale Molecularrefractionen zeigen, derartige Kohlenstoffatome enthalten. Der Verfasser glaubt indess nicht, dass diese Hypothese genüge, um die Thatsachen zu erklären, da sich keine Proportionalität zwischen den numerischen Werthen dieser Zuwächse und der Zahl dieser Kohlenstoffatome findet, und weil auch Verbindungen von gleicher Constitution, wie die verschiedenen Naphtalinderivate sich sehr verschiedene Zuwächse zeigen. Der Verf. sucht dann nachzuweisen, dass wirklich die Gegenwart dieser Atome die Molecularrefraction steigert, wenn auch in wechselnden Mengen; er untersucht ein Isomeres des Zimmtalkohols, das Allylphenat, und ein Isomeres des Anethols, das paracresolsaure Allyl; er gelangt zu dem Resultat, dass bei beiden Aethern nicht die Zunahmen der Refraction und Dispersion sich beobachten lassen, die er bei dem Zimmtalkohd und dem Anethol gefunden.

Er fand folgende Werthe.

		$\mu_a$	$\mu_D$	μβ	$\frac{\mu_{e}-1}{d}$
$ \begin{array}{c} \mathbf{C_6H_5} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{C_3H_5} \\ \mathbf{C_6H_5} \cdot \mathbf{CH} \cdot \mathbf{CH} \cdot \mathbf{CH_5OH} \end{array} $	$d_4^{17,6} = 0,9825$ $d_4^{24,8} = 1,0402$			1,5337 1, <b>59</b> 60	0,5258 0,5510
$\mathbf{C_6H_4}$ . $\mathbf{CH_3}$ . $\mathbf{OC_3H_5}$ $\mathbf{C_6H_4}$ . $\mathbf{OCH_3}$ . $\mathbf{C_3H_5}$	$d_4^{10} = 0,9869$ $d_4^{14,9} = 0,9913$				0,5324 0,5605

$P^{\frac{\mu_{\alpha}-1}{d}}$	$R_{a}$	$\frac{\mu_{\alpha}^2-1}{(\mu_{\alpha}^2+2)d}$	$P\frac{\mu_a^2-1}{(\mu_a^2+2)d}$	$R'_{a}$	$\frac{\mu_{\beta}-\mu_{\alpha}}{d}$
70,45	70,40	0,3077	41,23	41,42	0,0173
73,83	70,40	0,3168	42,45	41,42	0,0220
78,79	78	0,3107	45,98	45,98	0,018
82,95	78	0,3243	47,97	45,98	0,0257

Da es indess zweiselhaft ist, ob es genugt, um die Refraction zu erhöhen, dass man eine Olesinkette an einen Benzolkern lagert, so stellt der Vers. das Phenylbutylen dar C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH<sub>2</sub>—CH=CHCH<sub>3</sub>, in dem keines der von Gladstone angenommenen Kohlenstoffatome vorhanden ist. Er findet die folgenden Resultate:

$$\begin{split} d_4^{12,1} &= 0,8864; \quad \mu_\alpha = 1,5057; \quad \mu_D = 1,5103; \quad \mu_\beta = 1,5218; \\ \frac{\mu_\alpha - 1}{d} &= 0,5703; \quad P\frac{\mu_\alpha - 1}{d} = 75,29; \quad R_\alpha = 75,20; \\ \frac{\mu_\alpha^2 - 1}{(\mu_\alpha^2 + 2)d} &= 0,3349; \quad P\frac{\mu_\alpha^2 - 1}{(\mu_\alpha^2 + 2)d} = 44,21; \quad R'_\alpha = 44,30; \\ \frac{\mu_\beta - \mu_\alpha}{d} &= 0,018. \end{split}$$

Wie man sieht, hat das Phenylbutylen eine normale Refraction, d. h. es verhält sich wie eine Mischung aus Phenyl und Butylen; auch die Dispersion übersteigt nicht diejenige der aromatischen Verbindungen mit Seitenketten. Es scheint demnach, als ob die Molecularrefraction nicht zunimmt, falls eine Olefingruppe sich mit dem Benzolkern verbindet, sei es durch Vermittlung des Sauerstoffs, sei es durch eines der gesättigten Kohlenstoffatome; hat dagegen

die Vereinigung statt durch Vermittelung eines ungesättigten Kohlenstoffatomes, so wachsen Refraction und Dispersion, womit die Gladstone'sche Anschauung über den Einfluss gewisser Kohlenstoffatome bestätigt würde. E. W.

52. H. Ritter von Jettmar. Studien über die Strakksbrechung im Prisma (Progr. d. k. k. Staatsgymnasiums zu Marburg 1883. 39 pp.).

Das Programm enthält eine mathematische Behandlung des Ganges der Strahlen durch einen von zwei gegeneinander geneigten Flächen eingeschlossenen Raum. der ein optisch verschiedenes Mittel enthält.

53. W. Neu. Offene Modelle des Auges, des Mikroskopes und des Fernrohres zur objectiven Darstellung (Z.-S. zur Föderung des physikal. Unterrichts 1. p. 58—62. 1884).

Die Versuche, auf deren vom Verf. gegebene Anordnung hingewiesen werden muss, werden mit Hülfe einer Projectionslaterne, welche die "entfernten Objecte" in Gestalt grösserer oder kleinerer aus Pappdeckeln ausgeschnittener Sterne. Pfeile etc. beleuchtet und einer oder mehreren auf einem dreikantigen getheilten Stab verschiebbaren Linsen ausgführt, wobei z. B. als Netzhaut ein kleiner, behufs Ablesung der Netzhautbilder im verticalen Durchmesser getheilter, weisser Schirm dient.

Der Apparat soll z. B. die Unterstützung der Accomodation durch eine vor das Auge gehaltene kleine Oeffnung demonstriren, oder den Scheiner'schen Versuch, oder die Bestimmung des Nahe- und Fernpunktes, Unterstützung der Accomodation beim Fixiren von kleinen Objecten durch eine Lupe und die Wirkungsweise der Brillen erklären.

Ferner kann man die Wirkung der Fernrohre und des Mikroskopes mit Hülfe des Augenmodelles objectiv darstellen.

O.

54. C. S. Cook. Ein Spectrohygrometer (Science 12. Oct. 1883). Ein Spectroskop à vision directe wurde auf seinen Werth als meteorologisches Instrument zur Anzeige der hygrosopischen Bedingungen der Atmosphäre untersucht, wobei ich die von Janssen und Gouy 1871 benutzten Methoden is ungenügend erwiesen, da es schwer ist, die Stärke der bsorptionsstreifen und Linien mit Sicherheit zu bestimmen. s wurde, um messen zu können, ein Spectrum mit dunklen treifen erzeugt, in welchem die Intensität der Linien in beimmter Weise verändert wurde, bis eine derselben eine leiche Intensität mit der zu messenden Linie besitzt.

Ein feiner Seidenfaden war etwas ausserhalb der Brenneite des positiven Oculars angebracht, wodurch Beugungsreifen erzeugt wurden, die dann als dunkle Linien im pectrum gesehen wurden.

Durch eine Schraube konnte der den Faden enthaltende heil der Spectroskopröhre hin und her bewegt und dadurch e Streifen in jedem Grade der Intensität und gegenseigen Entfernung hervorgebracht werden, wobei man ganze rehungen der Schraube auf einer Theilung ablesen konnte.

Das Instrument war in einem hölzernen Gestell angeacht, wobei ein durch ein Gewicht gespannter Faden, der ch vor einem Theilkreis bewegen konnte, die Höhe über dem orizonte angab, in welcher die Beobachtung angestellt wurde.

Die Intensität der Linien braucht hier nicht mit dem ibewaffneten Auge, wie dies in den früheren Apparaten r Fall war, gemessen zu werden, denn hier bringt eine enderung im Glanze des Hintergrundes gleichmässig eine enderung in der Intensität der beiden Systeme dunkler nien hervor.

Die Vergleichungen mit den Angaben von Hygrometern derer Construction lieferte befriedigende Resultate, nahende ürme wurden sogar oft angezeigt, ehe sich andere Hygroster rührten.

Weiterhin ist interessant die Fähigkeit des Instrumentes, ativ feuchte Strecken der Atmosphäre anzuzeigen und eine rke Feuchtigkeitslinie in irgend einem Theile der Atmonäre zeigte oft sicher eine baldige Wolkenbildung in dieser gend an. Es dürfte sich daher das Instrument zur Beachtung der Wolken- und Sturmbildung empfehlen. O. 55. W. Abney und Festing. Die Beziehung zwischen electrischer Energie und Strahlung in dem Spectrum der Incondescenzlampen (Proc. of the Lond. Roy. Soc. 37, p. 157-173. 1884)

Bezeichnen a, b, k, l, m Constanten, w Watts, p das Potential, c die Stromstärke, R die Strahlung, so ist nach dem Verfasser in Glühlichtlampen:

$$c = ap + bp^{3}$$
,  $w = p^{2}(a + bp^{1})$ ,  $R$  prop.  $(w - m)$   
und  $(w - m)^{2} = kR^{2} \pm lR$ .

Für Strahlen von höherer Brechbarkeit ist *l* positiv. nimmt mit abnehmender Brechbarkeit ab, um für solche mit kleiner negativ zu werden. *k* nimmt von der grössten Wellenlänge an ab, bis es Null wird, dann sind die durch die Gleichung dargestellten Curven Parabeln.

Die Curven, welche die Abhängigkeit der Strahlung von der Anzahl Watts darstellen, sind für Strahlen mit grossem 2 concav, für solche mit kleinem 2 convex gegen die Abscissenaxe.

Diese Formeln hat der Verf. mit Prismen und Thermosäulen geprüft. (Eine Reduction auf das normale Spectrum ist nicht ausgeführt.)

Bei einer Versuchsreihe mit einer Kohlenlampe war z.B.:

À	1	k	À	1	k
179	=-186	=103	122	= + 80	=1,50
167	= $-60$	= 35	117	= + 99	=1.465
155	= + 13	= 13.1	112	= +120	= 1,38
143	= + 38	= 5,5	103	= +183	= 1,145
183	= + 59	= 2.91	95	= +289	<del>-</del> 0,77

Das Maximum der Curve, welche die Abhängigkeit der Strahlung von der Wellenlänge darstellt, liegt um so weiter nach dem Blau, je intensiver der Strom ist.

Sobald eine gewisse Anzahl Watts überschritten is, wächst die Strahlung nahezu proportional mit denselbes. Wegen der Details muss auf das Original verwiesen werdes.  C. P. Smyth. Notiz über Sir David Brewster's Linie Y im infrarothen Theil des Sonnenspectrums (Trans. Edinb. Roy. Soc. 32, Part 2, p. 233—238. 1883).

Der Verf. gibt zunächst eine historische Uebersicht über ie Beobachtung jener Linie und hebt dann in Uebereintimmung mit Becquerel hervor, dass sie mit der Becqueel'schen Natriumlinie im Infraroth coincidirt.

Er hat ferner drei wenig brechbare neue Luftlinien geunden; ihre Wellenlängen sind in englischen Zollen: 1) 32693 Sauerstofflinie) relat. Intensität 5; 2) dreifache Linie a 33944 Int. 5), b 34071 (Int. 3), c 34157 (Int. 2), (Stickstofflinien); 35404 (Int. 6). E. W.

7. L. T. Wright. Ueber die Leuchtkraft des Aethans (Chem. News 51, p. 102. 1885).

Eine Prüfung der Helligkeit des verbrennenden Aethans zur Feststellung einer Lichteinheit. E. W.

 S. P. Langley. Ueber den Betrag der atmosphärischen Absorption (Amer. J. of Sc. 28, p. 163—180. 1884).

Gewöhnlich wird angenommen, dass der Durchlässigkeitsbei Durchsetzung gleich dicker und gleich contituirter Schichten der Atmosphäre constant bleibe, während Gelloni experimentell nachgewiesen hat, dass gleiche aufinander folgende Schichten nicht in demselben Maasse aborbiren.

Die Absorption ist auch nicht dieselbe für alle Bestandtheile in der Atmosphäre; während die gröberen suspendirten nur ine allgemeine Intensitätsschwächung hervorbringen, absoriren die Gase einzelne Strahlen gänzlich, wodurch die dunklen absorptionsstreifen eines Spectrums entstehen. Der dadurch ernichtete Betrag der ursprünglichen Energie ist nach der ansicht des Verf. bedeutender, als bisher angenommen. Auch eht die Ausstrahlung eines Himmelskörpers in einer unendehen Menge Strahlen vor sich, deren jeder seine eigenthümche Absorptionsweise besitzt, und man könnte für einen inzelnen solchen Strahl wohl von einem für alle Schichten leichen Durchlässigkeitscoëfficienten sprechen, wenn es mög-

lich wäre, ihn allein zu beobachten. Wenn wir also für noch so benachbarte Gebiete eines Spectrums die Durchlässigkeitscoëfficienten bestimmen als Functionen der betreffenden Wellenlängen  $(=\varphi\lambda)$ , so können wir dennoch nicht für die ursprüngliche Energie eine Formel aufstellen:

$$A = \int_{\lambda_{m}}^{\lambda_{n}} (\varphi \lambda)^{-1} \delta \lambda,$$

da q à discontinuirlich ist.

Bestimmt man für eine Anzahl Theile des Spectrums, denen die ursprünglichen Intensitäten  $A_1$ ,  $A_2$  ... zukommen, die entsprechenden Durchlässigkeitscoëfficienten  $a_1$ ,  $a_2$  ..., so kann man für die ursprüngliche Energie die Formel aufstellen:

$$L = \sum_{A a^2} \frac{(Aa)^2}{Aa^2} = \Sigma A,$$

während sich nach der gewöhnlichen Formel  $L_1 = \sum (Aa)^2 / \sum Aa^2$  ergibt, wobei stets  $L > L_1$  ist.

Der Verf. behauptet, dass der Durchlässigkeitscoëfficient 1) nicht constant, 2) in der gebräuchlichen Form zu gross ist.

- 3) sich vermehrt, je mehr man sich dem Horizont näher.
- 4) dass die bisher bestimmten Werthe der ursprünglichen Energie zu klein sind.

Was die Wirkung der Absorptionsstreifen anlangt, wirden wir, da sie auch bei Beobachtungen auf den höchsten erreichbaren Bergen in gleicher Weise auftreten, aus unseren Beobachtungen nicht auf den durch sie absorbirten Betrag des Lichtes und der Wärme schliessen.

Es kommen also in einem Spectrum Theile vor, deren Durchlässigkeitscoëfficienten zwischen 0 und 1 schwanken und während die nach früheren Formeln berechnete Absorption zwischen 18—24  $^{0}/_{0}$  betrug, stellt sie sich nach den Berechnungen des Verf. auf wenigstens das Doppelte.

Diesen Schluss bestätigen auch Untersuchungen, welche der Verf. am Seespiegel und in nahezu einer Höhe von 15000 anstellte.

59. C. Lea. Ueber Verbindungen von Silberchlorid, -brend und -jodid mit fürbenden Stoffen (Sill. J. (3) 29, p. 53-55. 1883)

Der Verf. hat gefunden, dass Silberhaloidsalze Verbisdungen mit Farbstoffen eingehen können. Es ist dies wichtig

ie Beurtheilung der Wirkung von verschieden farbigem bei photographischen Aufnahmen. E. W.

S. T. Moreland. Ueber eine Methode, um die Bildung n Diffractionsbanden zu erläutern (Sill. J. (8) 29, p. 5-6. 385).

Der Verf. verwendet dazu zwei nach Sinuslinien ausnittene Bretter, welche die von den beiden Lichtquellen henden Wellenbewegungen darstellen. Je nach der derselben gegeneinander und gegen die die beiden quellen darstellenden Punkte verbindende Linie fallen und Thal oder Berg und Berg zusammen. E. W.

Sophie Kowalevski. Ueber die Brechung des Lichtes krystallinischen Körpern (Acta mathematica. Proc. Roy. Soc. ondon. (6) 3, p. 249—304. 1884.

Lamé hat in seinen Lecons sur l'élasticité auf die Lichtgung in krystallinischen Mitteln die Differentialgleichunür die Bewegung eines incompressibeln, homogenen aber tropen elastischen Körpers anzuwenden gesucht. labei sich eines particulären Integrals jener Gleichungen nt. Da aber über die physikalische Bedeutung desselben gestritten werden kann, so erscheint der Verfasserin ächste Aufgabe die Aufstellung des allgemeinen Inte-. Diese Aufgabe wird an der Hand einer in den Text nommenen Weierstrass'schen Abhandlung gelöst, freidürften die Lösungen keine unmittelbare Anwendung auf kalische Fragen gestatten; sie erscheinen in der Form bestimmten Doppelintegralen über complicirte Verbinen elliptischer Functionen. Die Brechung im besonderen nicht behandelt. Htz.

G. G. Stokes. Eine bemerkenswerthe Erscheinung bei ystallinischer Reflexion (Proc. Lond. Roy. Soc. 25. Febr. 1885; at. 31, p. 565—568. 1885).

Zu verschiedenen Malen, von 1854 anfangend, hat es Krystalle von chlorsaurem Kali zugesandt erhalten, m reflectirten Licht ein prächtiges Farbenspiel zeigten. Etter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

Erst neuerdings ist er indessen auf einige sehr auffallende Eigenthümlichkeiten dieses Farbenspiels aufmerksam geworden, welche ihn veranlasst haben, dasselbe einer näheren Untersuchung zu würdigen. Ueber dieselben theilt er eine Reihe von Bemerkungen mit, deren hauptsächlichste die folgenden sind:

- 1) Das chlorsaure Kali bildet gewöhnlich flache Platten, auf deren Hauptbegrenzungsebene die Farben auftreten. Sie treten aber nicht bei allen Platten auf, unter einer sehr grossen Zahl von Platten finden sich stets nur einige wenige gefärbte. Eine Krystallisation unter störenden Umständen (z. B. bei schneller Abkühlung) scheint vortheilhaft für die Entwickelung der letzteren. Das Salz neigt zur Zwillingsbildung, die Ebene der Platten bildet die Zusammensetzungsebene.
- 2) Dreht man eine gefärbte Platte in ihrer eigenen Ebene, während man die Farbe im reflectirten Licht beobachtet, so verschwindet die Farbe zweimal bei einer vollständigen Umdrehung, nämlich dann, wenn die Einfallsebene mit der Symmetrieebene zusammenfällt. Uebrigens zeigt das farbige Licht keine Anzeichen von Polarisation.

Blickt man bei fester Lage der Platte unter verschiedenem Einfallswinkel auf die Platte, so ändert sich dabei die Farbe der Platte beträchtlich, sie durchläuft dabei die Farbenreihe bei wachsender Incidenz in der Richtung vom Rothen zum Blauen. Mit welcher Farbe bei geringer Incidenz der Anfang gemacht wird, hängt durchaus von der besonderen Natur der Platte ab.

4) Das Sonderbarste der Erscheinung ist das Spectrum des reflectirten farbigen Lichtes. Dasselbe besteht bei geringer Incidenz fast nur aus einem ganz schmalen Bande, sodass das Licht fast homogen ist. Bei wachsender Incident verbreitert sich die Bande, indem sie nach dem violetten Ende rückt. Häufig ist die Bande von sehr schwachen Nebenbanden begleitet, bisweilen besteht auch das Spectrum aus zwei oder drei gleichstarken Banden.

Durch eine Reihe einfacher aber schöner Versuche stellt Stokes es ausser Zweifel, dass die Bedingung für das Auftreten des Farbenspiels in der Einlagerung einer sehr dünnen

villingsschicht zwischen zwei gleichartig orientirte Theile zer Platte zu suchen sei. Die Dicke der Schicht muss von r Ordnung von 1/1000 Zoll sein. Im allgemeinen muss die scheinung aufgefasst werden als eine an dieser Schicht zu ande kommende Interferenzerscheinung, in welcher Weise silich die Einzelheiten derselben, insbesondere das bemernswerthe Spectrum sich ableiten lassen, ist bis jetzt noch aht gelungen zu erklären.

. J. Buchanan. Ueber eine einfache Form des Polariskopes (Chem. News 51, p. 80-81. 1885).

Das einfallende Licht fällt auf die untere Fläche einer lasplatte unter dem Polarisationswinkel; nach der Reflexion lit der Strahl senkrecht auf einen Silberspiegel, der ihn if den Polarisator zurückwirft, der jetzt als Analysator ent.

E W.

. H. Landolt. Natriumlampe für Polarisationsapparate (Z.-S. für Instrumentenkunde, 4, p. 390. 1884).

Bei Benutzung der Halbschattenpolarisationsapparate mmen kleine Fehler durch die ungleiche Helligkeit der schiedenen Theile der Natriumflamme in die Ablesungen.

Um dies zu vermeiden, kann man folgendermaassen verren. Ein Muencke'scher Brenner (Bunsenbrenner mit
gesetztem, kegelförmigen Drahtnetz und sehr starker Luftührung) ist auf ein Statif gestellt, dessen Stange einen
reckigen Schornstein aus Eisenblech trägt. Die vordere
ite des letzteren besitzt eine runde Oeffnung, vor welcher
h ein mit drei Löchern von 20, 15, 10 mm Durchmesser
sehener Messingschieber leicht bewegen lässt. Auf den
t vier Kerben versehenen Rand des cylindrischen Kamins
r Gaslampe sind zwei starke Platindrähte gelegt, deren
ler in der Mitte einen durch Aufrollen eines Platindrahttzes von 35 mm im Quadrat hergestellten Cylinder trägt,
ren Maschen mit geschmolzenen Kochsalz getränkt werden.

18 durch die möglichst kleine Oeffnung gehende Lichtbündel
bt im Polarisationsapparate ein homogen erleuchtetes Feld.

Die bei der hohen Temperatur der Flamme auftretenden blauen Strahlen kann man durch Kaliumbichromat beseitigen

65. E. Schulze und E. Bosshard. Ueber das optische Vrahalten einiger Amidosäuren (Chem. Ber. 18, p. 388-389. 1885)

66. — Veber das Vorkommen von Glutamin in den Zuckerrüben und über das optische Verhalten desselben (ibid. p. 3% —391).

Aus inactivem Leucin und inactiver Glutaminsäure ergab sich bei Einwirkung von Penicillium die linksdrehende Modification; das Glutamin aus Zuckerrüben und die darasserhaltene Glutaminsäure drehte rechts. E. W.

67. A. Michael und J. F. Wing. Ueber die optisch in active Asparaginsäure (Chem. Ber. 17, p. 2984. 1884).

Salzsaure Asparaginsäure in wässeriger Lösung während mehrerer Stunden auf 170—180° erhitzt, geht in inactive Asparaginsäure über. E. W.

68. W. Dobrowolsky. Ueber den Unterschied in der Farbenempfindung bei Reizung der Netzhaut an einer und an mehreren Stellen zu gleicher Zeit (Pflüger's Arch. 35, p. 536–541. 1884).

Dobrowolsky wiederholt die Versuche von E. Fick, nach welcher kleine farbige Kreise in gewissen Entfernungen vom Auge nicht mehr als farbig erkannt werden, so lange sie einzeln stehen, dagegen sofort wieder, wenn mehrere derselben in einer Gruppe zusammen sind. Da die Intensität der Beleuchtung und die Abstände der farbigen Objecte voneinander auf die Erscheinung von grossen Einfluss sind so schliesst Dobrowolsky, dass die Zerstreuungskreise hierbei eine wesentliche Rolle spielen. v. F.

69. P. Stroobant. Ueber die scheinbare Vergrösserung da Gestirne, der Sonne und des Mondes am Horizont (Bull. & l'Acad. roy. de Belgique (3) 8, p. 719—734. 1884).

Stroobant lässt an der Decke eines dunklen Zimmers zwei electrische Funken in gegebenem Abstand überspringen und ein zweites Funkenpaar, dessen Abstand beliebig veränderlich ist, an der Wand des Zimmers in gleicher Entfernung von dem Beobachter und in gleicher Höhe mit seinen Augen. Wurde versucht, den scheinbaren Abstand der beiden Funkenpaare gleich zu machen, so wurde das im Horizont befindliche Paar im Mittel auf die Entfernung 80 eingestellt, wenn die Entfernung der Funken im Zenith 100 betrug. Die scheinbare Vergrösserung der Gestirne bewegt sich nach Stroobant in demselben Verhältniss, während Sonne und Mond unter Umständen viel stärker vergrössert erscheinen, wie 5—6 zu 10. Die Vergrösserung wird besonders auffallend bei dunstigem Wetter; der mit der Helligkeit sich ändernde Durchmesser der Pupille soll nach Stroobant letztere Täuschung bedingen.

 H. Parinaud. Die Intensität der Spectralfarben, beeinflusst durch den Zustand der Retina (C. R. 99, p. 937—939. 1884).

Die Zunahme der Empfindlichkeit einer unbelichteten Retina ist nicht für Strahlen jeder Wellenlänge die gleiche. Als Maass der Empfindlichkeit dient das Minimum der Helligkeit, welches genügt, die Farbe zu erkennen. Dem ermüdeten Auge erscheint das spectrale Gelb (prismatisches Spectrum?) als die hellste Farbe, dem ausgeruhten Auge aber das Blau. Die Erscheinung gilt nicht für die Macula oder doch nur in so geringem Grade, dass sie wohl auf Rechnung der Dispersion zu setzen ist. Parinaud bezieht die Erscheinung auf die Bleichung und Wiederherstellung des Sehpurpurs. v. F.

71. F. P. le Ronk. Ueber die mechanische Dislocation der Nachbilder (C. R. 99, p. 606-609, 1884).

Heftige Erschütterungen, wie sie der Reisende auf manchen Eisenbahnen zu erleiden hat, können den normalen Ablauf der (positiven) Nachbilder stören. Die Bilder zerbrechen in eine rechte und linke Hälfte, welche entweder einzeln oder gleichzeitig wahrnehmbar sind. v. F.

72. **H. H. Hoffert.** Ein neuer Apparat zur Farbenmischung (Phil. Mag. (5) 18, p. 81-85, 1884).

Durch den Ocularspalt blickt man auf zwei gleichseitige Prismen, welche sich mit ihren brechenden Kanten berühren. Jedes derselben bildet mit zwei anderen Prismen und einer Linse ein brechendes System, das die Strahlen um 150° ablenkt. Die Lichtquellen, als welche glühende Platindrähte (drei auf jeder Seite) dienen, befinden sich rechts und links vom Ocular, sodass der Beobachter die Helligkeit der Spectren (durch Einschaltung von Widerständen in den Stromkreis) und ihre Lage (durch Verschiebung des glühenden Drahtes längs einer Führung), während der Beobachtung zu verändern vermag. Auch für die eventuelle Beimischung irgend anderer, nicht spectraler Lichter ist Einrichtung getroffen.

## 73. P.-H. Ledeboer. Entladungselectrometer von Gaugain (La lumière électrique 15, p. 20-21. 1885).

In einem Goldblattelectrometer befindet sich eine zur Erde abgeleitete Kugel, welche bei einem gewissen Ausschlag der Goldblättchen berührt wird. Die Anzahl der Entladungen gibt die durch das Electrometer gegangene Electricitätsmenge an. Um electrische Vertheilungen zu messen, führt man die electrisirten Körper in einen hohlen, auf einer Seite halbkuglig geschlossenen Metallcylinder ein, der isolirt aufgestellt und mit dem Entladungselectrometer verbunden ist Die Zahl der Entladungen der auf der Oberfläche des Cylinders freien Electricität gibt die Ladung an. Genau so kam man eine Ebonitplatte etc. auf ihre Ladung untersucher. Auch die Ohm'schen Gesetze kann man nachweisen, wenn man eine bis zu einem bestimmten Potential geladene Batterie durch einen nassen Faden mit dem Entladungselectrometer verbindet, ihn dann 2, 3 ... mal so lang, oder 2, 3 ... Fäden nebeneinander nimmt und die Zahl der Entladungen während derselben Zeit bestimmt. O.

4. E. Geffroy. Theoretische und praktische Untersuchungen über die Vertheilung der Electricität beim Durchgehen durch eine Metallplatte von der Form einer Lemniscate (Programm d. städt. Realschule zu Königsberg i. Pr. 1884. 26 pp.).

Die Abhandlung hat wesentlich mathematisches Inresse. Die Berechnungsresultate wurden an einer auf eine lasplatte geklebten Bleiplatte mittelst der Methode von Lirchhoff und Quincke geprüft. G. W.

A. Benecke. Ein Rheostat (Z.-S. zur Förderung des physikal. Unterrichts 1, p. 68—69. 1884).

Die Einrichtung dieses Rheostaten gestattet einmal, Viderstände von 0,1—170 Ohm einzuschalten, zugleich ihn ls Messinstrument zu benutzen und ihn auch direct als Vheatstone'sche Brücke zu verwenden.

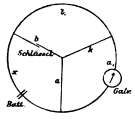
6. D. Solotareff. Ueber die vortheilhaftesten Bedingungen für die Mance'sche Methode zur Messung des inneren Widerstandes und der electromotorischen Kraft galvanischer Elemente (J. d. russ. phys.-chem. Ges. 16 (2), p. 142—151. 1884).

Als Resultat seiner Untersuchung stellt der Verf. folgende orschriften auf: 1) Man muss ein Galvonometer mit möglichst elen Windungen und möglichst kleinem Widerstand ge-auchen. 2) Es ist gut, möglichst viele gleichartige Elemente eichzeitig parallel einzuschalten. 3) Bei der Anordnung der weige muss man sich an die Bedingungen halten:

$$+q=1; t=\left(\frac{q}{p}\right)^2 \cdot \frac{1+p}{1+q}, \text{ wo } p=\frac{x}{b_1}=\frac{a}{k}; q=\frac{a}{x}=\frac{k}{b_1}; t=\frac{a_1}{x}$$

Es sind hier a, a<sub>1</sub>, b, b<sub>1</sub>, k, x die 'iderstände der sechs Zweige, wie irch die nebenstehende Figur erläurt wird.

4) Der Widerstand x wird so geihlt, dass beim Schluss von b eine
erschwindend kleine) Vergrösseung der Ablenkung stattfindet.



- 5) Das Rheochord wird in x eingeschaltet.
- 6) Der Widerstand b wird möglichst klein gemacht.

A. St.

77. C. Cattaneo. Urber die Aenderungen der Intensität und electromotorischen Kraft eines Elementes mit Meerwasser (N. Cim. 16, p. 189—200. 1885).

Die für technische Zwecke angestellte Untersuchung der Kette Kupfer-Meerwasser-Zink ergibt geringe Constant grosse Polarisation, geringe electromotorische Kraft und Veränderlichkeit derselben bei Veränderung der äusseren Widerstände.

G. W.

78. P. Novikoff. Ueber die vortheilhasteste Verbindung galvanischer Elemente zu Batterien (J. d. russ. phys.-chem. Ges. 16 (2). p. 66-73. 1884).

Der Verf. sucht diejenige Gruppirung der Elemente, bei welcher nicht die Stromstärke, sondern der Nutzeffect der Batterie (d. h. das Verhältniss der nützlichen Stromarbeit zur gesammten) das Maximum erreicht. Drei Fälle der Verwendung einer Batterie werden einzeln untersucht: 1) Erwärmung und Beleuchtung, 2) chemische Zersetzung, 3) mechanische Arbeit. Es wird für alle diese Fälle folgender Schluss gezogen: Für eine gegebene Anzahl N Elemente. welche in x gleiche Parallelgruppen, von je n Elementen. hintereinander verbunden sind, ist der Nutzeffekt um so grösser, je kleiner die Anzahl x der Gruppen. Eine Verbindung mit ungleichen Parallelgruppen ist überhaupt weniger vortheilhaft (von demselben Gesichtspunkte aus), als diejenige, welche aus ebenso vielen gleichen Gruppen besteht (ausgenommen im Fall 2, wo nur die Anzahl, nicht die Zusammensetzung der Gruppen von Einfluss ist). Die untere Grenze von x wird im Falle der Beleuchtung durch die Bedingung des genügenden Glühens im Fall der chemischen Arbeit durch die Natur des Electrolyten gegeben. A. St.

L. Hermann und D. W. Samways. Ueber wellenartig ablaufende galvanische Vorgünge am hernleiter (Pflüger's Archiv 35. 1884 Sep. 25 pp.).

Wesentlich um Analogien für electrophysiologische Vorage aufzustellen, sind die Versuche angestellt. Wir können rüber nur einige Angaben mittheilen. An eine etwa 8 mm ite, 2 m lange, horizontale Glosröhre sind dreizehn Ansätzen 20 mm Länge angeblasen, die an einem Ende 1—4,5, weiter-1 47 cm voneinander abstehen, und in welche bis an die hre horizontale amalgamirte Zinkstäbe eingesetzt werden. 11 rch das Hauptrohr geht in axialer Richtung durch Korke den Enden ein dünner Platindraht. Der Apparat ist mit sättigter neutraler Zinksulfatlösung gefüllt.

Durch zwei Zinkstäbe (resp. durch einen seitlich einsenkten Platindraht und das eine Ende des Kernleiters, ipolare Zuleitung) werden mittelst eines durch einen assermotor getriebenen Rheotoms Ströme durch eine kurze recke des Kernleiters gesendet, und in verschiedenen Zeitständen wird eine andere Strecke des Kernleiters mit 1em Galvanometer verbunden.

Bei unipolarer Zuleitung zeigt sich zwischen einer dem romes nahen (I) und einer (II) ferner liegenden Zinkelecde ein dem polarisirenden Strom gleichgerichteter Strom. is Maximum desselben war gegen das Ende der Schlusst des polarisirenden Stromes bald nach derselben erreicht, Polarisation nimmt aber langsam ab. Je mehr die Zinkctrode I von der stromzuleitenden Electrode entfernt war, sto später trat das Maximum ein. Wurde durch zwei nebenander liegende Electroden I, II abgeleitet, so fluctuirte der om zwischen beiden hin, floss dann aber gegen den polarienden Strom. Die Ursache ergibt sich bei Zuleitung des arisirenden Stromes durch seitliche Zinkelectroden, wo ebenls zwei einander entgegengerichtete Ströme auftreten. Die te Phase steigt stetig an und fällt fast ebenso stetig ab, das ximum fällt gegen das Ende der Contactzeit oder nach rselben. Die zweite Phase schliesst sich der ersten an, igt schnell zu einem etwas kleineren Maximum an und lt dann ganz allmählich ab. Bei weiterer Entfernung der

ableitenden Electrode I schiebt sich die erste Phase und die Lage des Maximums zeitlich weiter hinaus, die Curve wird niedriger und gestreckter. Auch geht sie weit später in die zweite Phase über, welche verringert und zuweilen vergrössert wird. Das Hinausschieben der Electrode II hat keinen Einfluss auf die Lage des ersten Maximums. Die zweite Phase rückt zeitlich hinaus und wird flacher, wobei die Intensität des Maximums und die Steilheit des Abfalls der ersten Phase wächst, trotz des zunehmenden Widerstandes. — Werden die Electroden I, II gleichzeitig von der stromdurchflossenen Strecke entfernt, so nehmen beide Phasen schnell an Intensität ab, die erstere schiebt sich zeitlich hinaus, die zweite erlischt allmählich, und endlich zeigt auch die erste kein deutliches Maximum, sondern verläuft fast gleichmässig.

Mit Inductionsströmen erhielt man keine Resultate.

Aehnlich verhalten sich andere Drähte, übersponnener Platindraht, dessen Hülle mit Zinklösung getränkt ist, Zinkdraht in verschiedenen Combinationen u. s. f.

Wesentlich ist, dass hier eine Art wellenförmiger Fortpflanzung der Polarisation nachgewiesen ist.

Die erste Phase ist nach den Verfassern nicht durch Stromschleifen u. s. f. zu erklären (etwa durch fortschreitende Polarisation von Längselement zu Längselement? die zweite Phase könnte entstehen, indem das wellenformige Fortschreiten der ersten Phase beim Anlangen an der zweites Electrode, nachdem dieselbe schon an der ersten Electrode erloschen ist, die entgegengesetzte Phase hervorbringt. Isdess sprechen die Versuche dagegen, bei denen der polerisirende Strom permanent geschlossen und der Platindraht zwischen der vom Strom durchflossenen und abgeleiteten Stelle rheotomisch unterbrochen wird. Dabei ändert sich die erste Phase nicht, die zweite bleibt aus. Sie kann also nur von der Abgleichung beider entgegengesetzter Polarisationen beim Oeffnen des polarisirenden Stromes herrühren. Dementsprechend fehlt die zweite Phase bei Combinationen, die nur einseitig polarisirbar sind (Zinkdraht in NaCl-Lösung) ebenso bei Platindraht in ZnSO, oder H.SO, bei unipolarer Zuleitung, wenn der zuleitende Bogen zwischen zwei Durch strömungen geöffnet wird. Sie ist aber vorhanden, wenn debei die Platinelectrode mit dem Kerndraht metallisch verbunden bleibt. Die zweite Phase verschwindet also, wenn sich die entgegengesetzten Polarisationen (am Kerndraht und der seitlichen Platinelectrode) nicht ausgleichen können. Danach entspräche die zweite Phase dem Beharrungszustand, in welchen der Kerndraht bei häufigen momentanen Schliessungen kommt, die erste der sich darüber lagernden Polarisation durch jeden einzelnen Strom. G. W.

80. F. W. Fischer. Apparat zur Nachweisung des Gesetzes über die Abnahme der magnetischen Kraft mit der Entfernung (Z.-S. zur Förderung des physikal. Unterrichts 1, p. 69-71, 1884).

Der Apparat bringt den geforderten Nachweis durch die Zunahme der Schwingungen einer frei schwebenden Magnetnadel bei Annäherung eines Magnets.

Auf einem Grundbrett ist ein Statif angebracht, von dessen Arme ein Magnet mittelst eines Coconfadens herabhängt, sodass bei richtiger Einstellung in den magnetischen Meridian der Mittelpunkt der Nadel über einem Punkte des Grundbrettes schwebt.

Auf dem Grundbrette kann in einer nach einer Seite auslaufenden Rinne im magnetischen Meridian ein Gestell nit einem aufrechtstehenden, ziemlich langen Magnet verschoben werden, während zugleich die Entfernung des Magnetes von jenem markirten Punkte in Millimetern abgelesen werden kann.

31. W. H. Perkin. Ueber die magnetische Drehung der Polarisationsebene von Verbindungen in Bezug auf ihre chemische Constitution mit Bemerkungen über die Darstellung und relative Dichtigkeit der untersuchten Körper (Journ. Chem. Soc. Nr. 362. p. 421—580. 1884).

Der Verf. hat die Drehungen von 140 Substanzen aus der Fettreihe untersucht. Sie wurden zwischen die Pole eines von Ladd construirten Ruhmkorffschen Magnets gebracht, dessen horizontale conische Halbanker in der Mitte durchbohrt waren, und der durch 20 Grovesche Elemente erregt ist. Zur Umwendung des Stromes wurde ein Quecksilbercommutator benutzt. Als Licht diente eine Natriumflamme. An eine horizontale Eisenröhre war ein verticaler Fischschwanzbrenner geschraubt; in erstere wurden Stangen von Natrium von der Länge der Röhre gebracht und der Apparat durch einen Bunsen'schen Dreiröhrenbrenner erhitzt. Durch den Apparat wurde Wasserstoff geleitet. Achtlich geben Thallium und Indium gute monochromatische Eine Flasche mit planparallelen Wänden voll Flammen. 4 procentiger Lösung von doppeltchromsaurem Kali diente als schützendes Diaphragma zwischen der Flamme und den Letzteres, sowie das analysirende polarisirenden Nicol. Prisma sind 9 cm von den nach aussen gekehrten spitzen Seiten des Ankers entfernt. Als Polariskop diente ein Jellet'sches Halbschattenphotometer von Duboscq. wurde mit bestem Erfolg ein Laurent'scher Polarisator verwendet.

Die Substanzen befinden sich in 9 mm weiten, 103 mm langen Röhren, mit einem verticalen seitlichen Ansatz von 6 mm Durchmesser und 35 mm Länge. Die Enden der Röhren sind mit Mikroskopdeckgläsern geschlossen, die mit Leim oder Kautschukkitt daran befestigt sind.

Die einander gegenüberstehenden Flächen der Pole wurden bis dicht an die Enden der Röhre gebracht, um stets gleiche Einwirkungen zu haben. Dabei war die Drehung um ca. 7,4% of grösser, als wenn die Spitzen der Pole einander zugekehrt waren.

Als Vergleichssubstanz diente Wasser. Dabei wurde in zwei gleich langen Röhren unmittelbar nacheinander unter Bestimmung der Temperatur die Drehung für diese und die untersuchte Substanz bestimmt. Auch wurde der Strom durch eine Tangentenbussole gemessen, entweder, indem die Nadel von der Ebene des Ringes um eine bestimmte Enfernung verschoben wurde, oder indem der Strom durch zwei concentrische und conaxiale Drahtkreise in entgegengesetzter Richtung um die mit Spiegelablesung und einem in Glycerin (vgl. indess Wied. Electr. 1, § 42. Anm.) tauchenden Flügel versehene Nadel geleitet wurde. Die Tangentenbussole stand 9 m von dem Magnet entfernt; der Einfluss des letzteren wurde durch Umkehrung der Stromesrichtung compensirt. Der Strom

abei durch Einschaltung eines Platindrahtrheostaten t constant erhalten.

veilen ergaben sich unrichtige Resultate, indem die :lösung nicht immer gleiche Farbe besass. Eine andere, :st später bemerkte Fehlerquelle ist der Einfluss des auf die polarisirenden Theile des Apparates. Auch die Schlieren in den Flüssigkeiten häufig.

Dichtigkeit der Substanzen wurde durch Wägung a in mit ihnen gefüllten, beiderseits zu Spitzen ausen Uförmigen Röhren bestimmt.

allen Versuchen ergeben sich die in folgender zusammengestellten Werthe d der molecularen Drehnögen.

ıbstanz	d	Substanz	d
äuren.		Mehratomige Alkohole	
		und ihre Ester.	
	•	Glycol	2,943
'e	•	Glycerin	4,111
iure	•	Pinacon	7,245
ге		Aethylenacetat	6,454
.ure		Aethylenpropionat	8,318
e			•
säure	T .	Aldehyde.	0.20%
ire		Acet	2,395
.ure		Oenanthyl	7,422 3,332
isaure	5,635	Propyl	• • • -
kohole.	!	Isobutyl	4,821 5,487
Konoie.		Paraldehyd	6,662
. <b></b> .	4,682	Faraidenyd	0,002
wti <b>v</b> )	5,948	Ester der einbasischen	
nactiv)	5,959	Säuren.	
iär	5,987	Cetylacetat	18,772
	4,936	Aethylacetat	4,462
i <b>är</b> .	5,122	Aethylallylacetoacetat	10,382
	2,780	" acetoacetat	6,501
	7,850	" butyrat	6,477
· · · · · · · ·	1,640	" isobutyrat	6,479
	8,880	" capronat	8,509
ındär	9,004	" a-crotanat	7,589
	3.769	" formiat ;	3,564
	4,019	· nonat	11,571

Substanz	d	Substanz	d
Aethyloenanthat	9,541	Olefine.	
" oleat	21,909	I	
" propionat	5,452	Amylen	6,121
" isovalerat	7,615	Oxyde.	
Isobutylacetat	6,623	Isoamyl	11.168
Isopropylpropionat	6,595	Aethyl	4.777
Methylacetat	8,362		
" butyrat	5,387	Diathylacetat	6,963
" formiat	2,495	Dimethylacetat	4,647
Octylacetat	10,601	Paraffine.	
Heptyloenanthat	14,655		6.784
Propylacetat	5,487	Diisopropyl	
" formiat	4,534	Heptan	7,669
" propionat	6,429	Hexan	6,670
_		Isohexan	6,769
Ester der		Pentan	5,635
mehrbasischen Säuren.		Isopentan	5,750
Aethylacetosuccinat	10,343	1	
" allylmalonat	11,281	Halogen-	
" diallylmalonat	14,998	verbindungen.	
diäthylmalonat	11,197	Bromide.	
" dimethylmalonat.	9,268	II	
" äthylmalonat	9,272	Allyl	8.221
" isopropylmalonat	10,482	Isoamyl	9,042
" malonat	7,410	Isobutyl	5,008
" methylmalonat	.,,	Butyl, tertiar	8.238
(isosuccinat)	8,326	Aethyl	5,851
" methylsuccinat	0,020	Methyl	4,644
(pyrotartrat).	9,347	Octyl	
" oxalat	6,654	Propyl	6,885
" propylmalonat	10.367	Isopropyl	7,005
" sebat	14.496	Bromopropylen	
" suberat	12.461	CH <sub>8</sub> . CH: CH. Br.	
" succinat	8.380	Vinyl	6.220
Isobutylsuccinat	12,707	Dibromide.	
Methylmalonat	5.280	1	
Methylsuccinat	6,232	Isoamylen	
Aethylcitraconat ume-	0,202	Butylen	11,890
saconat		Aethylen	9,700
Sacouat	_	Aethyliden	9,100?
Ketone.		Methylen	8,110
		Propylen	10.920
Aceton	3,514	Propylen (Bromacetol)	10.137
Methylpropylketon	5.499	Trimethylen	10,341

Substanz	<b>d</b>	Substanz	d
Tribromide.		Trichloride.	
oform	11,626	Chloroform	5,559
bromathylenbromid	•	Methylchloroform	6,740
nyltribromid)	12,897	Monochloräthylen-	
omhydrin (Allyltri-	•	chlorid (Vinyltri-	
mid)	14,068	chlorid)	6,796
Chloride.	•	Trichlorhydrin (Allyl-	•
		trichlorid	7,897
	6,008	Carbontetrachlorid	C 500
ıyl	7,168	Carbontetrachioria	6,582
, tertiär	7,182	Jodide.	
tyl	6,144		40 500
, tertiär	6,257	Allyl	12,788
71	<b>4,03</b> 9	Isoamyl	13,200
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	10,128	Butyl	12,199
secundăr	10,248	Aethyl	10,075
71	5,056	Hexyl, secundar	14,229
opyl	5,159	Methyl	9,009
Dichloride.		Octyl	16,197
	w 40 w	Propyl	11,080
len	5,485	Isopropyl	11,182
diden	5,335	Methylenjodid	18,827
ylen	4,318		•
ylen	6,844	Bromäthylendichlorid	10,995

Aus diesen Werthen folgt, dass die molecularen magnetin Drehungsvermögen d der Körper der homologen Reihen in Formeln von der Gestalt a+1,023 n dargestellt werwo n die Anzahl der Complexe  $CH_2$  ist, welche aus denen abgesondert werden können, die mit n multiplicirte stante (1,023) für alle Reihen die gleiche und a eine verschiedene Reihen verschiedene Constante ist. Dieselbe ür die Reihe der:

ubetanz	Formel	a	Substanz	Formel	a
ffine	C.H.	0,508	Isooxyde	C <sub>n</sub> H <sub>en</sub> + O	0,932
raffine	" " " " " " " " " " " " " " " " " " "	0,621	Aldehyde	$C_nH_{2n}$	0,261
hole	$C_nH_{2n+2}O$		Isoaldehyde u.		1
ı. <b>secu</b> ndäre			Ketone	"	0,375
tohole	"	0,844	Säuren	C,H,O,	0,393
e	>>		Isosäuren		0,509

Substanz	Formel	a	Substanz	Formel	4
AmeisensEster Aethylu.höhere EssigsEster	$\mathbf{C}_{\mathbf{n}}\mathbf{H}_{2\mathbf{n}}\mathbf{O}_{2}$	0,495	Aethylester (Bernsteins) do. Iso	C <sub>n</sub> H <sub>2n-2</sub> O <sub>4</sub>	0.429
Aethylu.höhere)	54	0.370	Chloride Iso- u. secund.	**	1,955
do. Iso Methylester	20	0,485	Chloride Bromide	$C_n H_{2n+1} Cl$	3,516
Aethylester u. höhere do. Iso	 15	0,337 0,449	Iso- u. secund. Bromide Jodide	$C_n H_{2n+1} Br$	3,92
Methylester, (Bernsteins.)	**	0,093	Jodide Aethylester, ungesättigt .	$C_nH_{2n+1}J$ $C_nH_{2n+2}O_n$	

Nach diesen Angaben sind die in voriger Tabelle verzeichneten "berechneten" Werthe berechnet.

Die Isoparaffine haben keine grössere Constante a, als die Paraffine, ebenso die Iso- und secundären Alkohole als die Alkohole; die Isoaldehyde und Ketone als die Aldehyde: die Isosäuren als die Säuren; die Isooxyde als die Oxyde Dabei ist die Constante a der Reihe nach grösser für die Aldehyde, Säuren, Paraffine, Oxyde, Alkohole. Die Ameisensäure und Essigsäure fügen sich nicht der für die übrigen Säuren der Fettreihe gültigen Formel 0,508 + 1,023 n, auch sind die Constanten a für die Aethyl- und Methylsalze verschieden, wobei die Isoverbindungen wieder eine grössere Constante a besitzen. Die Chloride, Bromide und Jodide haben der Reihe nach grössere Constanten a, welche bei den entsprechenden Isoverbindungen und secundären Verbindungen noch grösser sind.

Die Werthe a würden die Drehungen der nach Abzug aller CH<sub>2</sub>-Complexe restirenden Elemente ergeben; so wäre nach den Beobachtungen für die Paraffine (Hexan, Heptan) die moleculare Drehung von 2H gleich 0,508; ebenso wäre dieselbe für C, wenn man die Drehung durch 2H von der durch CH<sub>2</sub> abzieht, gleich 0,515.

Die Subtraction der so berechneten Drehungen durch Propyl (3,323) von denen von Chlor-, Brom-, Jodpropyl erribt die molecularen Drehungen für Chlor gleich 1,733, 3rom 3,562, Jod 7,757. Der Unterschied der Drehungen ler Hydroxylsubstitute in den Paraffinen und letzteren gibt lie Drehung durch Sauerstoff 0,194. Derselbe Werth folgt us den Hydroxylsubstituten der Säuren gleich 0,137. Eretzt Sauerstoff zwei Atome Wasserstoff, sodass dabei Carboxyl entsteht, so vermindert sich die moleculare Drehung der Verbindung um 0,247, sodass die Drehung durch den Sauertoff kleiner als durch 2H ist, nämlich nur 0,261. Aehnlich rerhält sich der Sauerstoff bei den Refractionsäquivalenten.

- G. W.
- 32. V. Strouhal und C. Barus. Das Wesen der Stahlhärtung vom electrischen Standpunkte aus betrachtet, besonders im Anschluss an das entsprechende Verhalten einiger Silberlegirungen (Abhandl. d. k. böhm. Ges. d. Wiss. (6) 12, mathnaturwiss. Kl. Nr. 14. 27 pp.).
- 3. V. Strouhal und C. Barus. Ueber die Definition des Stahls auf Grundlage des electrischen Verhaltens des Eisens bei wachsendem Kohlenstoffgehalt (Abh. d. k. böhm. Ges. d. Wiss (6) 12, naturwiss. Abh. Nr. 15. p. 1—25. 1884).

Die Verf. betonen die Beziehung, welche sich in ihren :üheren Arbeiten für den Stahl zwischen dessen thermolectrischem und galvanischem Verhalten ergeben hatte. Beeutet a die auf Silber weich bezogene thermoelectrische ionstante in der Formel e = (T - t) [a + 2b (T + t)/2] für ie electromotorische Kraft e (Mikrovolts) bei der mittleren 'emperatur  $\{(T+t)=0 \text{ der L\"othstellen, ferner } s \text{ den spec.}$ Viderstand (Mikrohms) bei der Temperatur = 0 und setzt nan h = 15.18 - a (absoluter Härtegrad), so ist h = 0.412.s. Lusgehend von der Analogie zwischen der Bindung des elecrisch activen Kohlenstoffs bei der Stahlhärtung und der regirung eines fremden Metalls mit einem gegebenen, z. B. silber, untersuchen die Verf. die Beziehungen a und s bei erschiedenen Mengen des mit Silber legirten fremden Mealls, unter anderem für Platin, Gold, Kupfer und Zink. In ler folgenden Zusammenstellung der Resultate enthält die Columne % die Volumprocente (genähert) des dem Silber rugesetzten fremden Metalls.

AgPt	٥	0	0	2	5	1	0	15	100	
Ū			,49	4,60	9,11	15	, <b>4</b> 6	22,63	13,44	
	•	<b>7</b> 0,	,00	-3,95	-5,72	-6	,77	<b>—7,90</b>	0,33	
AgAu	%	0	5	15	25	35	50	75	90	100
J	8	1,49	3,33	6,56	8,79	10,08	10,63	8,17	5,19	2,04
	а	0,00	-1,77	<b>-2,3</b> 8	-2,54	-2,61	-2,39	-1,71	-1,41	0.275
AgCu	•/₀	0	!	2	5,6	15	50	75	100	
	8	1,49	9 1	,74	1,92	2,02	2,27	2,14	1,5	3
104	³ а	0	-	23	21	41	45	20	-11	0
AgZn	%		0	<	>		100			
	8	1	,49	3,28	4,0	6	5,38			
10	a		0	-24	-17	6	<b>98</b>			

Bei den Legirungen von Silber mit Gold, Platin oder Kupfer nimmt in allen Fällen der Widerstand zu; der Temperaturcoëfficient ändert sich damit etwa in gleichem Massesodass er für die verschiedenen Legirungen bei gleichem Widerstand der gleiche ist.

Sowohl die thermoelectromotorische Kraft, wie der Leitungswiderstand zeigen also Maxima oder Minima; sie fallen aber nicht auf dieselbe Legirung in beiden Fällen. Die Umkehrungen sind mit Härteänderungen verknüpft.

Indess erhellt hieraus doch nicht das Verhalten des Gusseisens und Stahls. Fasst man aber die Härtung des Stahls als einen mechanischen Vorgang auf, so entspricht eine gewisse Zunahme des spec. Volumens derselben, möge sie durch Härtung oder Temperaturzunahme bedingt sein, ein Zuwachs des spec. Widerstandes von gleicher Ordnung. Die Coërcitivkraft würde die Eigenschaft sein, gewisse Härtespannungen dauernd zu behalten. Die Temperaturerhöhung verhindert dieselbe, indem die sie bedingende Oberflächenverdichtung erschwert und so die innere Spannung geschwächt wird. Bei dem Härten des Stahls beim Ablöschen dürfte auch die plötzliche Volumenänderung desselben bei der Rothgluth in Frage kommen.

Für das schmiedbare Gusseisen finden die Verf. den Werth h = 15.18 - a und s:

	h	
Ursprünglich	14,73 bis 14,18	24,4 bis 22,6
Abgelöscht	16,08 , 14,45	32,7 ,, 26,6
Ausgeglüht	14,88 ,, 14,03	23,0 ,, 23,6

Aus dem Ganzen ergibt sich die wichtige Folgerung, dass Kohlenstoffbindung allein die electrischen Erscheinungen nicht erklären kann, dass deren Grund vielmehr auch in den mechanischen Erscheinungen der Volumenveränderung gesucht werden muss.

In der zweiten Arbeit untersuchen die Verf. den Einfluss des Kohlenstoffgehalts; sie betonen die Veränderungen  $\Delta h = h_2 - h_1$  und  $\Delta s = s_2 - s_1$  in den Constanten h und s beim Ablöschen (Index 1) und Ausglühen (Index 2) des Materials für verschiedenen Kohlenstoffgehalt (Stabeisen, Stahl, Gusseisen). Die Endresultate (Mittelwerth) der zahlreichen Versuche sind wie folgt:

	$h_{g}$	$h_1$	82	. s <sub>1</sub>
	ausgeglüht	<b>a</b> bgelö <b>sc</b> ht	ausgeglüht	abgelöscht
Stabeisen	4,7	4,7	12,2	12,2
Stahl	6,0	17,3	15,0	41,2
Gusseisen	19,8	21,7	74,4	97,8.

Die graphische Darstellung ergibt ein Diagramm, in welchem der Stahl, mechanisch kaum definirbar, durch die Eigenschaft  $\Delta \log h = \max$  charakteristisch hervortritt. Durch diese Definition wird somit der Stahl als ein Material präcisirt, welches im ausgeglühten Zustande dem reinen Eisen möglichst nahe ist, und somit dessen Eigenschaften beibehält, im abgelöschten Zustand dagegen demselben thermoelectrisch so fern wie möglich steht; ihm kommt ein Maximum der Fähigkeit zu, Spannung jedweder Art dauernd zurückzuhalten. G. W.

84. J. B. Baille. Bestimmung des Ohms. Studien der Methode der Dämpfung der Magnete (Ann. télégr. Mai-Juni 1884, p. 131-171).

Der Verf. setzt seine Beibl. 8, p. 600 erwähnten Versuche fort und stellt definitive Messungen an. Der Magnet war inmitten einer kreisförmigen Spirale an einem weichen, ziemlich dicken Messingdraht (also mit starker elastischer Nachwirkung, s. Wied. Electr. 1, § 41. Anm.), in einen mit einem Spiegel versehenen Bügel eingelegt, welcher mit einem längeren horizontalen Stab zur Anbringung von Gewichten zur Veränderung des Trägheitsmomentes versehen war (Ge-

sammtgewicht 870 g). Die Spirale hatte 39,6 cm inneren. 48,8 cm äusseren Durchmesser; die Dicke des Drahtes ist 0,23 cm; er macht 1938 Umwindungen. Der mittlere Radius ist 22.1 cm. Zur grösseren Sicherheit wurde zur Bestimmung der Constante des Apparates ein Thermostrom durch die Spirale und eine sehr sorgfältig gearbeitete Tangentenbussole von 12.197 cm Radius mit 36 Drahtwindungen in zwei Lagen geleitet und gleichzeitig die Ablenkungen abgelesen, wobei indess die Declinationsänderungen störten. Deshalb wurden die Kreise der Apparate und die Magnete durch Drehen des Aufhängefadens in die Ebene des magnetischen Apparates gebracht und die Schwingungsdauern der Nadeln möglichst gleich gemacht. Die Länge der Magnete schwankte zwischen 3. 5 bis 8—10 cm. Sie hat nach dem Verf. keinen Einfluss auf die Dämpfung. Das Resultat dieser Versuche ist: ein Ohm ist gleich dem Widerstand von 105,57 cm einer Quecksilbersäule von 1 gmm Querschnitt bei 0° C.

Bei einer zweiten Reihe oscillirte der Magnet, um von der Länge unabhängig zu sein, in einem 50 cm langen, 8 cm breiten und 10 cm hohen Multiplicator mit 476 Windungen, in welchem der Magnet parallel der Länge desselben hing.

Die magnetischen Momente wurden bei der ersten Reihe einige Stunden nach den Versuchen, bei der zweiten unmittelbar vor und nach den Schwingungsbeobachtungen bestimmt.

Das Torsionsmoment wurde zugleich an zwei ganz gleichen Drähten, deren einer den Magnet in der Spirale, deren anderer eine ganz gleiche Aufhängevorrichtung mit einem Kupferdraht trug, durch Schwingungen bestimmt. Das Verhältniss zwischen den Resultaten an beiden Apparaten blieb das gleiche. Die Correction für die Selbstinduction war bei der zweiten Reihe zu vernachlässigen.

Die Ablenkungen des Magnets zur Bestimmung der Constante der Apparate wurden gemessen, indem ein horizontales Goniometer an denselben angebracht und das Spiegelbild des von dem Collimatorspalt kommenden Lichtes in dem geeignet gedrehten Ocularfernrohr beobachtet wurde.

Als Resultat ergibt sich der Werth des Ohms gleich 105,67. Er ist also wiederum, wie bei den neuesten Resul-

sten der Dämpfungsmethode, kleiner als die nach den aneren Methoden erhaltenen Werthe. G. W.

5. Lord Rayleigh und Mrs. Sidgwick. Ueber das electromotorische Aequivalent des Silbers und die absolute electromotorische Kraft der Clark-Elemente (Phil. Trans. 1884 (2), p. 411—460).

Eine vollständigere Mittheilung über die bereits Beibl. 8, . 530 erwähnten Untersuchungen. G. W.

6. Fr. Fuchs. Telephon nach dem Princip des Fechner's schen Goldblattelectrometers (Z.-S. für Instrumentenkunde, 4, p. 410-411. 1884).

Zwischen zwei kreisförmig ausgeschnittenen Glasplatten it ein Blatt dünner Silberfolie eingekittet, welche als kreisfirmige Membran frei hin und her schwingen kann. Zu eiden Seiten des Blattes sind zwei Zinkplatten auf die lasplatten befestigt; diese stehen durch zwei Drähte mit en Polen einer trockenen oder feuchten Säule in Verbinung. Das Silberblatt ist mit einer Inductionsspirale verunden, die andererseits zur Erde abgeleitet ist. Die primäre pirale ist durch einige Elemente und ein Mikrophon geschlossen. Wird das Mikrophon in Schwingungen gesetzt, wird das Silberblatt bald positiv, bald negativ electrisch nd oscillirt zwischen den zwei Zinkplatten. Die hierdurch zeugten Luftschwingungen werden durch Röhrchen, welche der Mitte der Zinkplatten angebracht sind, mittelst Kautchukröhren in die Ohren des Beobachters geleitet.

0.

7. P. H. Ledboer. Gebrauch des Telephons zu electrischen Messungen (La Lumière electr. 15, p. 198-199. 1885).

Man schalte in zwei Punkten E und E' zwei Säulen von Irei und zwei Daniell'schen Elementen gegeneinander, versinde den einen Pol von E mit einem Rheochorddraht aus Neusilber von sehr grossem Widerstand, dessen Ende A nan nach Einschaltung eines grösseren Widerstandes mit

der Mitte des Drahtes zwischen E und E' verbindet, während in den von dem zweiten Pole in E' ausgehenden Draht ein Telephon eingeschaltet ist. Mit dem Ende dieses Drahtes sucht man unter leichtem Kratzen auf dem Rheochorddraht den Punkt C auf, wo das Telephon schweigt. Schaltet man dann hinter E einen Widerstand r ein, so schweigt das Telephon bei Berührung eines anderen Punktes C'. Ist AC = Z und AC' = Z', so findet sich der Widerstand der Längeneinheit des Drahtes in Bezug auf den von r durch:

$$\alpha = \frac{2}{3} \cdot \frac{r}{Z' - Z}$$

Will man electrische Kräfte messen, so nimmt man r weg und ersetzt E' durch die zu untersuchenden Säulen. Den inneren Widerstand einer Säule findet man, wenn in E die zu untersuchende Säule eingefügt wird, während in E' sich ein Daniell befindet. Dann ist:

$$\varrho = \frac{E}{1 \text{ Daniell}} (R + 2 \alpha) - (R - L \alpha),$$

wenn L die Länge des ganzen Rheochordes ergibt. 0.

88. M. Ch. Soret. Anordnung, um das Ausströmen des Wassers constant zu halten (Arch. de Gen. (3) 13, p. 69-70. 1885).

Das Wasser ergiesst sich in ein grösseres cylindrisches Gefäss, durch dessen Boden eine oben conisch zulaufende Röhre bis in die Mitte des Gefässes hineinragt. Hierdurch wird ein Verstopfen der letzteren, eigentlichen Ausfüssröhre vermieden.

89. M. Ch. Soret. Temperaturregulator (Arch. de Gen. (3) 13, p. 70—72. 1885).

Wenn es sich darum handelt, die Temperatur eines grossen Bassins mit Wasser zu reguliren, kann man folgendermassen verfahren. Ein U-förmiges Rohr wird in das Bassin getaucht, wobei der kürzere Schenkel geschlossen ist und durch Quecksilber abgesperrt, eine Luftblase enthält, und der längere Schenkel mittelst eines seitlichen Armes wei Oeffnungen hat. Durch diese mit Kork verschlossenen Oefnungen sind zwei Glasröhren eingesteckt, welche an ihren

oberen Enden trichterförmig erweitert sind und seitliche Ausflussröhren enthalten. An der ersten, welche bis nahe an das Quecksilber hinunterragt, ist diese Ausflussröhre um 1 bis 2 cm höher, als an der anderen. Wird nun in diese ein Strom von kaltem Wasser geleitet, so wird er durch den Apparat hindurchgehen und aus dem zweiten Rohre in einen Abfluss weggeleitet werden können. Bei einer Temperaturerhöhung des Bassins versperrt das Quecksilber diesen Weg, und das Wasser fliesst aus dem Abflussröhrchen des ersten Glasrohres in das Bassin selbst, bis die Temperatur wieder gemässigt ist.

 Macé de Lépinay. Eine Methode zur Ausmessung des inneren Durchmessers von Barometerröhren (J. de Phys. (2) 4, p. 35-38. 1885).

Mit dieser Methode kann man den inneren Durchmesser von in Gebrauch stehenden Barometerröhren messen. Man bestimmt von einem Punkte c aus, dessen Entfernung vom Röhrenpunkt 0 (d. h. vom Mittelpunkt des in derselben Horizontalebene gelegenen Durchschnittes) gleich D ist, den Winkel  $2\varphi$ , den die zwei die inneren Röhrenwandungen tangirenden Strahlen und den Winkel  $2\varphi'$ , den die zwei die äusseren Wandungen tangirenden Strahlen miteinander einschliessen. Ist R der Radius der ganzen Röhre,  $\varrho$  der des Canals, n der Brechungsexponent, so ergibt sich  $\varrho = D \sin \varphi / n$  oder:  $\frac{\varrho \cdot n}{R} = \frac{\sin \varphi}{\sin \varphi}.$ 

Sind die Ränder des inneren Canals nicht erkennbar, so muss man die Barometerröhre mit einer zweiten, etwas weiteren umgeben und, nachdem die untere Oeffnung des ringförmigen Raumes zugestopft ist, diesen Raum mit Wasser anfüllen.

Diese Umhüllung hat nun den Zweck, die Ränder der inneren Röhre sichtbar zu machen. Ist  $R_1$  der Radius der äussersten Röhre,  $2\varphi_1$  der dazu gehörige Winkel, so ist:

$$\frac{\mathbf{x} \cdot \mathbf{\varrho}}{R_1} = \frac{\sin \, \varphi}{\sin \, \varphi} \, .$$

Beleuchtet man diesen Apparat möglichst gleichmässig, etwa mit einer Gasslamme von der Breite der äussersten

Röhre, so fallen die Bilder der einzelnen Ränder genügend scharf auseinander, sodass man entweder die Winkel oder die scheinbaren Breiten a und b der innersten und äussersten Wandung messen kann, wobei dann  $a/b = \operatorname{tg} \varphi/\operatorname{tg} \varphi'$  ist, und sich, wenn man die Tangenten mit den Sinus vertauscht  $\varrho/R = a/(n.b)$  ergibt.

91. Das Zerschneiden von Glasröhren mit grossem Durchmesser (La Nature, auf d. Umschlage von Nr. 614. 1885).

Man schlinge um eine Glasröhre von 10 cm Durchmesser und darüber, welche man sonst nur schwer durchschneiden kann, einen Eisendraht von 0,5 mm Stärke. Die Enden dieses Eisendrahtes verbinde man mit einer Electricitätsquelle doch so, dass der Eisendraht sich eng an die Glasröhre anschmiegt. Lässt man dann durch den Eisendraht einen Strom gehen, genügend stark, um den Draht zum Glühen zu bringen, und tropft etwas Wasser auf die Röhre in der Nähe des Drahtes, so springen die Röhren mit grosser Sauberkeit längs der Berührung mit dem Eisendraht. Das Experiment gelingt um so besser, je dicker das Glas ist

92. Lack zum Anstreichen oder durch Säuren nicht angreifbarer Leim (La Nature, auf d. Umschlage v. Nr. 614. 1885).

Eine Lösung von Seevogelleim in einer Mischung von Aether, Alkohol und Chloroform gibt in dickem Zustande einen stark klebenden und durch Säuren nicht angreifbaren Leim und in dünnem Zustande einen Lack zum Ueberziehen von polirten Holzstücken, welcher wenig schmutzt und ebenso widerstandsfähig ist.

93. Methode zur raschen Versilberung (La Nature. Auf d. Umschlage v. Nr. 612. Febr. 1885).

Man nimmt nach der Methode von Ebermeyer 60 g Salpetersäure, 20 g Silber und mischt diese Lösung mit 20 g festen kaustischen Kali und 50 g destillirtem Wasser. Diese Lösung wird auf 22° erwärmt und mit destillirtem Wasser verdünnt. Beim Gebrauche reinigt man die zu versilbernden legenstände in einer Lösung von Kali in Salzsäure, trocknet le ab, erwärmt sie ein wenig und taucht sie unter Umrühren in die obige Lösung während einiger Minuten ein. Darauf rocknet man die Gegenstände mit Sägespähnen ab und polirt ie mit blanc d'Espagne mittelst Leder.

 P. H. Boutigny. Etudes sur les corps à l'état sphéroidal. 4. Ausgabe (Paris, Librairie Germer, Baillière & Cie., 1883).

Der Verf., der 1798 in Harfleur geboren wurde, stellt eine verschiedenen Untersuchungen in dem vorliegenden Werke zusammen. Er sucht aus dem sphäroidalen Zustande lie mannigfaltigsten terrestrischen und kosmischen Erscheitungen abzuleiten. Auch was ausser von ihm in diesem Geniete geleistet worden ist, hat er in dem Werke zusammentestellt.

E. W.

5. Mallard und Le Chatelier. Recherches experimentales et théoriques sur la combustion des mélanges gazeux explosives (Paris, Dunod, 1883. 289 pp. 18 Taf.).

Die Verf. haben in obigem Werke ihre so wichtigen intersuchungen, über die bereits Beibl. 5, p. 31; 6, p. 215 u. 16 und 7, p. 182 referirt worden ist, vereinigt.

Sie behandeln für die verschiedenen Gasgemische:

- 1) die Bedingungen, die nöthig sind, um eine lebhafte 'erbrennung, d. h. die Entzündungstemperatur zu erzeugen.
- 2) die Geschwindigkeit, mit der sich die in einem Punkt rzeugte Entzündung durch die Gasmasse verbreitet, und velches im allgemeinen die Umstände sind, die diese Verreitung charakterisiren.
- 3) den Druck, der in einem geschlossenen Gefäss nach ler Verbrennung des Gasgemisches darin erzeugt wird; iieraus lassen sich die Gesetze der Abkühlung der heissen Jase in einer kalten Hülle, die durch die Verbrennung erzeugte Temperatur und endlich die Veränderungen der spec. Wärme bei sehr hohen Temperaturen ermitteln. E. W.

96. E. Mathieu. Théorie du potentiel (Paris, Gauthier-Villar, 1884, 179 pp.).

Das vorliegende Werk bildet den dritten Band der mathematischen Physik, die Verf. zu publiciren beabsichtigt. Die beiden ersten Bände sind: Cours de Physik mathématique 1873; Théorie de la Capillarité 1883. Im folgenden Bande sollen die Anwendungen der Potentialtheorie auf Electrostatik und Magnetismus behandelt werden, während im vorliegenden die mathematischen Grundlagen dazu gegeben werden. E. Mathieu will so streng wie Gauss und Dirichlet sein und falls es dabei möglich ist, die complicirten Beweise derselben vermeiden.

Der Inhalt des Werkes ist folgender:

Kap. I. "Allgemeine Eigenschaften des Potentials", gilt eine sehr klare, strenge und kurze Darstellung der Haupteigenschaften der Potentialfunction. Hervorzuheben ist, dass hier Mathieu historische Notizen mittheilt, welche bestehende Irrthümer berichtigen und sich vor allem gegen die herschende Tendenz wenden, alle Entdeckungen den Engländen zuzuschreiben.

Kap. II. Potential von Schichten von Materie, die auf Oberflächen vertheilt ist. Dies Kapitel ist besonders für die Electrostatic wichtig. Der Verfasser zeigt, dass die Gleichung, welche die Oberflächendichte  $\varrho$  einer Schicht liefert nur bis auf eine Grösse von der Ordnung  $\varrho \sqrt{\epsilon}$  genau ist ist die Dichte. Eine Reihe anderer Fragen ist in neuer Form erörtert.

Kap. III und IV enthalten Auszüge aus Arbeiten des Verf., die im Journ. de Liouville erschienen waren. In Kapitel III behandelt er das von ihm als "calorisch" (potentiel calorifique) benannte Potential und das zweite Potential Sei  $d\omega$  das Volumenelement einer Masse von der Dichte D in einem Punkt im Abstand r von einem Punkt P, so is das calorische Potential:

$$u = \int \frac{\cos ar}{r} Dd\omega.$$

Das Integral erstreckt sich über alle Massenelemente der Setzt man a = 0, so wird u das gewöhnliche Potential. Sind x, y, z die Coordinaten von P, so genügt die Function

er alle ausserhalb der Masse befindlichen Punkte der bennten Gleichung:

$$\Delta u = \frac{d^2 u}{dx^2} + \frac{d^2 u}{dy^2} + \frac{d^2 u}{dz^2} = -a^2 u.$$

E. Mathieu entwickelt für das calorische Potential verhiedene Sätze, die zum Theil ganz analog denen für das wöhnliche Potential sind: Haben D und r die obige Beutung, so ist die Function, welche er zweites Potential nes Punktes P nennt:

$$W = \int r D d\omega.$$

s ist dies der Ausdruck für das gewöhnliche Potential, in m 1/r durch r ersetzt ist. W genügt ausserhalb der Masse r Gleichung  $\Delta \Delta w = 0$ , also:

$$\frac{d^4 W}{dx^4} + \frac{d^4 W}{dy^4} + \frac{d^4 W}{dz^4} + 2 \frac{d^4 W}{dz^2 dz^2} + 2 \frac{d^4 W}{dz^2 dx^2} + 2 \frac{d^4 W}{dz^2 dy^2} = 0.$$

Mathieu weisst die Bedeutung dieser Function in der asticitätstheorie nach.

Kap. IV enthält eine Vergleichung der Theorie des stentials und der Wärme. Von verschiedenen neuen, aus ithematischen Gründen interessanten Problemen citiren r das folgende. Im allgemeinen coincidirt bei der Schwinngsbewegung einer homogenen Membran ein System der notenlinien mit Linien, die einem Isothermensystem anhören.

Der Verf. betrachtet dann noch ein anderes Potential, s er das Potential der krystallisirten Körper nennt, und s der Gleichung:

$$a^2 \frac{d^2 V}{dx^4} + b^2 \frac{d^2 V}{dy^2} + c^2 \frac{d^2 V}{dz^2} = 0$$
 genügt.

Kap. V behandelt die Anziehung von verschiedenen örpern, die sich von den Oberflächen zweiter Ordnung leiten. Der Verf. erörtert die verschiedenen bekannten ragen, die sich auf das Problem beziehen. Bestimmung r Kraftlinien eines Rotationsellipsoids oder eines unendhen Cylinders, der aus homothetischen oder homofocalen hichten gebildet ist.

E. W.

97. F. Neumann. Vorlesungen über theoretische Optik (Herausgegeben von E. Dorn, Leipzig, Teubner, 1885. 310 pp.)

Auf eine historische Einleitung über die Entwickelung der Undulationstheorie folgt zunächst die Angabe derjenigen aus der Elasticitätstheorie entlehnten Sätze, mit deren Hülfe aus den Hypothesen der Undulationstheorie weitere Schlüsse gezogen werden.

Nachdem so die Grundlage für eine mathematische Behandlung der Lichtstrahlen gewonnen ist, wird als erste Anwendung die Theorie der Interferenzerscheinungen im engeren Sinne gegeben, von denen besonders die Farben dünner Blättchen eingehend untersucht werden.

Der Ausgangspunkt für die Theorie der Beugungserscheinungen bildet das Huygens'sche Princip in der Modification von Fresnel. Die Formeln für die beiden Hauptklassen, die Fresnel'schen und die Fraunhoferschen, werden aufgestellt und auf verschiedene specielle Fille angewendet, wobei die Beugungsgitter ihrer Wichtigkeit entsprechend ausführlich erörtert werden.

Als Einleitung zur Lehre von der Polarisation des Lichtes werden die Erscheinungen, welche das durch Kalkspath gegangene und das von durchsichtigen Körpern und Metallen reflectirte Licht zeigt, beschrieben. Aus den von Fresnel und Arago experimentell festgestellten Gesetzen über die Interferenz des polarisirten Lichtes wird der Schluss gezogen, dass die Lichtschwingungen transversal sind.

Die Frage nach der reflectirten und eindringenden Lichtmenge findet ihre Erledigung durch Combination des Satzes der Erhaltung der lebendigen Kraft mit der Gleichheit der Verrückung der Grenztheilchen in beiden durchsichtigen Medien. Es werden die Fresnel'schen wie die Neumann'schen Formeln entwickelt; für die Folge werden die letzteren beibehalten (nach denen die Schwingungsebem mit der Polarisationsebene zusammenfällt) und auf zahlreiche Probleme angewendet.

Für die Behandlung der optisch einaxigen Krystalle wird die von Huygens gegebene Form der Wellenstade vorausgesetzt und die Richtung des eintretenden, austretenden und im Innern reflectirenden Strahles, sowie der Darch

-gang des Lichtes durch ein doppeltbrechendes Prisma durch Construction und Rechnung verfolgt. Den Schluss dieses Abschnittes bildet die Bestimmung der reflectirten und eindringenden Intensität für einaxige Krystalle.

Der Ausgangspunkt für die Theorie der Doppelbrechung in zweiaxigen Krystallen ist Fresnel's Construction der Fortpflanzungsgeschwindigkeit ebener Wellen mit Hülfe des "Ovaloïdes". Dieselbe wird analytisch dargestellt, und die Wellenfläche als Enveloppe der Wellenebenen gefunden. Die Beziehung der Wellennormale auf die optischen Axen ermöglicht eine getrennte Verfolgung des zugehörigen ordentlichen und ausserordentlichen Strahles, welche für die Theorie der inneren conischen Refraction verwerthet wird. Aehnlich wird die Richtung der Strahlen durch ihre Winkel gegen die Strahlenaxen definirt und die äussere conische Refraction erklärt. Weiter finden die Formeln auf ein Prisma aus einem zweiaxigen Medium Anwendung.

Von den Farbenerscheinungen krystallinischer Media werden behandelt die Erscheinungen einer beliebigen planparallelen Krystallplatte für senkrecht einfallendes Licht, die Kalkspathringe, zwei aufeinander gelegte Platten, sowie die Erscheinungen zweiaxiger Krystalle im convergenten Lichte.

Die Phänomene, welche senkrecht zur Axe geschnittene Bergkrystalle zeigen, werden für Strahlen parallel der Axe wie für convergentes Licht erklärt. Insbesondere ist auch der Fall circular polarisirten einfallenden Lichtes und die Combination eines Rechts- und eines Linksquarzes durchgeführt.

In einem Nachtrage des Herausgebers ist die Grundlage der Theorie der Diffractionserscheinungen nach W. Voigt reproducirt. Andere Nachträge geben die Theorie einiger Beobachtungsmethoden und Instrumente, eine Behandlung der Newton'schen Staubringe und endlich der Metallreflexion wesentlich nach Neumann's eigener Abhandlung.

Die Literaturnachweise sind nicht zu knapp gehalten. Der Verleger hat dem vorliegenden Bande ein wohlgelungenes Bild Neumann's beigefügt.  F. Rosenberger. Ueber die Genesis wissenschaftliche Entdeckungen und Erfindungen (Braunschweig, F. Vieweg & S. 1885).

Der Verf. untersucht die Art, in der Entdeckungen gemacht werden, und unterscheidet Entdeckungen des Zufalls der Arbeit und des Genies. E. W.

 J. Schlesinger. Substantielle Wesenheit des Raumes und der Kraft (Sep. aus d. Z.-S. des österr. Ingenieur u. Architektenvereins. Heft III u. IV. 1884, 52 pp.).

Der Verf. geht von der Ansicht aus, dass der Satz von der Massenträgheit ein Irrthum sei, und sucht alle mechanischen und sonstigen physikalischen Erscheinungen durch die Annahme zu erklären, dass der Raum eine absolut feststehende, für alle reellen Dinge der Welt durchdringliche Substanz und ebenso die Kraft eine für die reellen Dinge durchdringliche Substanz sei, welche sich capillarartig in der feststehenden Raumsubstanz fortziehen und die Körpermassen mitnehmen kann.

100. Alessandro Serpieri. Le misure assolute, meccaniche elettrostatiche ed elettromagnetiche (Milano, Ulrico Hoepli, 1885, 90 pp.).

Eine Zusammenstellung der Einheiten der Kräfte, der Arbeit, Geschwindigkeit u. s. f. und der electrischen Einheiten und ihrer Beziehungen, auch von Tabellen über einige dieser Werthe, z. B. die electromotorischen Kräfte einiger Ketten die Widerstände, die Zersetzung der Electrolyte u. s. f.

G. W

101. Sir William Siemens. Ueber die Erhaltung der Sonnerenergie. Eine Sammlung von Schriften und Discussionen, audem englischen übersetzt von C. E. Worms (Berlin, Juliss Springer, 1885, 156 pp.).

In dem vorliegenden Werke, über dessen gedankerreichen Inhalt bereits Beibl. 7, p. 555 berichtet ist, sind die von Sir W. Siemens entwickelten Anschauungen nebst der sich daran anknüpfenden Discussion in deutscher Uebersetzung mitgetheilt.

E. W.



ZU DEN

## ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND IX.

P. T. Cleve. Untersuchungen über das Samarium (Bull. oc. Chim. 43, p. 162-172. 1885).

Die Arbeit enthält folgende Bestimmungen der Dichte ddes Molecularvolumens v:

Substanz	Formel	d	v
iumoxyd	Sm <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	8,347	41,7
chlorür	SmCl <sub>3</sub> + 6H <sub>2</sub> O	2,383	152,9
bromür	$SmBr_3 + 6H_2O$	2,971	167,6
oxychlorür	SmOCl	7,017	28,7
chloroplatinat	SmPtCl <sub>7</sub> + 10 ½ H <sub>2</sub> O	2,712	288,5
chloroaurat	$SmAuCl_6 + 10H_2O$	2,742	269,5
bromoaurat	$SmAuBr_6 + 10H_2O$	3,39	296,7
sulfocyanat mit } Cyanquecksilber	$Sm(CNS)_3 + 3Hg(CN)_2 + 12H_2O$	2,745	472,1
nitrat	Sm 3 NO <sub>3</sub> , 6 H <sub>2</sub> O	2,875	186,9
perjodat	$SmJO_5 + 4H_2O$	3,793	118,1
sulfat	Sm, 3SO,	3,898	150,8
	$Sm_23SO_4 + 8H_2O$	2,930	249,6
ammoniumsulfat .	$SmNH_42SO_4 + 4H_2O$	2,675	161,5
ammonumsunat . {	SmNH <sub>4</sub> 2 SO <sub>4</sub>	3,191	112,8
1	Sm, 3SeO,	4,077	178,8
selenat	$Sm_2 3SeO_4 + 8H_2O$	3,327	262,4
	$Sm_2 3SeO_4 + 12H_2O$	3,009	314
kaliumselenat	SmK2SeO <sub>4</sub> 8H <sub>2</sub> O	3,553	148,9
Kanumselenat {	SmK 2SeO <sub>4</sub>	4,077	178,8
ammoniumselenat . {	SmNH <sub>4</sub> 2SeO <sub>4</sub> 3H <sub>4</sub> O	3,266	155,9
animomumberenat . {	SmNH <sub>4</sub> 2SeO <sub>4</sub>	3,805	119,3
orthophosphat	SmPO <sub>4</sub>	5,828	42,0
anhydrometa-	_		
phosphat	$\operatorname{Sm}_{2}\operatorname{O}_{3}\operatorname{5}\operatorname{P}_{2}\operatorname{O}_{5}$	3,487	151,7
vanadat	Sm, O, 5 V, O, 28 H, O	2,524	349
Tallauat . ,	Sm <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 5 V <sub>2</sub> O <sub>5</sub> 24 H <sub>2</sub> O	2,624	322
borat	SmBO <sub>3</sub>	6,048	34,6
molybdat (nicht rein)	Sm <sub>2</sub> 3 MoO <sub>4</sub>	5,95	· –

	Substanz		Formel	d	r
Samari	umnatriummolybda (nicht rein) metawolframat formiat acetat		SmNa 2 MoO <sub>4</sub> Sm <sub>2</sub> O <sub>3</sub> 12 WoO <sub>3</sub> 35 H <sub>2</sub> O Sm 3 CHO <sub>2</sub> Sm 3 C <sub>2</sub> H <sub>3</sub> O <sub>2</sub> + 4 H <sub>2</sub> O Sm 3 C <sub>2</sub> H <sub>3</sub> O <sub>2</sub> 3 H <sub>2</sub> O Sm 3 C <sub>2</sub> H <sub>3</sub> O <sub>2</sub> 3 H <sub>2</sub> O	5,265 3,994 3,793 1,940 2,208 1,786 1,894	942 76.3 205.6 145.1 237 194.5
"	äthylsulfat	•	Sm(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>3</sub> 3SO <sub>4</sub> 9H <sub>2</sub> O	1,880	365.4
			1	E	. W.

2. C. T. Heycock und F. H. Neville. Ueber einen vereinfachten Apparat zur Bestimmung der Dichte des Ozens (Proc. Cambr. Phil. Soc. 5, p. 208—211. 1885).

Der Verf. bestimmt die Dichte von Ozon, indem er die Diffusion von ozon- und chlorhaltigem Sauerstoff in Sauerstoff vergleicht. E. W.

- 3. H. Fritz. Ueber gegenseitige Beziehungen physikalische Eigenschaften der Elemente (Chem. Ber. 17, p. 2160 65. 1841
- 4. Cl. Zimmermann. Bemerkung hiersu (ibid. p. 2339-2340).

Nach H. Fritz soll sein:

$$As. \Delta s = \sqrt[3]{f(t)}\bar{s},$$

Hier ist s die spec. Wärme, A das Atomgewicht,  $\Delta$  die Dichte, f(t) eine lineare Function der Schmelztemperatur t die für die verschiedenen Gruppen der Elemente verschiede ist. Für die Schwermetalle ist f(t) gleich dem Schmelzpunkt selbst, für Li, Na, K (t+50)/2,50, für Mg und Al (t+50)/3,50, für Sr und Ba (t+50)/3,50. Bei den Metalloiden gilt die erste Gleichung wieder nahezu.

Nach Zimmermann schliesst sich nach seinen Bestimmungen am Uran dieses den Sätzen von Fritz an.

E. W.

5. F. Urech. Ueber die Bedeutung vom Verdünnungsmittel und die Wirkung von Ingredienzüberschuss auf die chemische Reactionsgeschwindigkeit im Hinblick auf die Theorie der chemischen Massenwirkung (Chem. Ber. 18, p. 94—102. 1885).

Schon Gulberg und Waage haben darauf aufmerksam gemacht, dass mit zunehmender Verdünnung die Geschwindigkeitsconstante k sich kaum ändert, dasselbe hat Ostwald durch Aenderung des Lösungsmittels, nämlich bei Anwendung von Aceton bei der Esterzersetzung und Van't Hoff auf anderem Wege für unimoleculare Reactionen nachgewiesen.

Urech findet nun, dass bei der Reduction von Fehling'scher Lösung, also einer multimolecularen Reaction, die bis auf das Sechsfache verdünnt wurde, die Reductionsgeschwindigkeit im Durchschnitt sich kaum änderte. Es waren in Procenten reducirt, wenn 1, 3, 5 ... die Verdünnung bedeutet, nach:

Mit Dextrose $t^0 = 12,5$					dit Dex	trose to =	= 17	
Stund	ł. 1	3.	5	6	Stund.	1	3	5
13	11,24	11,18	9,67	8,63	6	11,12	8,24	2,88
28	28,65	27,93	21,83	20,70	13	23,38	19,40	14,19
51	48,37	50,68	40,67	37,94	45	57,47	59,69	43,30
123	79,88	82,56	80,13	78,84	79	73,15	76,40	<b>62,6</b> 8

Bei Vermehrung des einen reagirenden Körpers wächst im allgemeinen die Geschwindigkeit, aber in ungleichem Maasse. Bei gleichzeitiger Vermehrung des alkalischen Lösungsmittels hat eine Vermehrung des Kupfers und Seignettesalzes einen nur geringen, die Geschwindigkeit vergrössernden Einfluss, eine Vermehrung des Zuckers dagegen einen grossen Einfluss.

In der folgenden Reihe I waren reductionsäquivalente Mengen Dextrose und Kupferseignettesalz, in II die dreifache Dextrosemenge wie bei I, in Serie III die dreifache Kupfersulfatseignettesalzmenge benutzt, die Temperatur war 11°. Die Zahlen geben die reducirten Mengen in Procenten:

Stunden	I	II	Ш
12	3,55	11,25	5,65
30	11,97	36,58	16,47
54	23,52	78,45	30,66

Die Unterschiede zwischen II und III sind enorm, ohne dass dies eine Ursache in der grösseren Vertheilung der wirkenden Stoffe im Raum haben könnte.

Auch die Bedeckung der Wände des Gefässes mit Kupferoxyd ist ohne Einfluss. Dagegen hebt der Verf. hervor, dass innere Reibung, die mittlere Weglänge etc. die Erscheinungen beeinflussen könnten.

A. Winkelmann. Zu der Abhandlung des Hrn. Landolt: "Ueber die Existenzdauer der unterschwefligen Säure in wässerigen Lösungen (Chem. Ber. 18, p. 406—410. 1885).

Landolt hat für obigen Process die Gleichung:

$$E_t = n_0(0.6428 - 0.02553 t + 0.0_3272 t^2)$$

aufgestellt, wo E die Existenzdauer, n die Gewichtstheile Wasser auf 1 Theil  $\mathbf{H}_2\mathbf{S}_2\mathbf{O}_3$  und t die Temperatur ist.

Nach Winkelmann ist das Zerfallen von H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in SO<sub>3</sub> und in Schwefel bedingt durch den Zusammenstoss bestimmter Molecüle; je häufiger und stärker der Zusammenstoss erfolgt, um so schneller wird der Schwefel ausgeschieden, um so kürzer ist die Existenzdauer der unterschwefligen Säure.

Die Zahl der Stösse ist, wenn v die mittlere Geschwindigkeit der Molecüle ist, proportional v, und ihre Stärke ist ebenfalls proportional v, die Existenzdauer ist daher umgekehrt proportional  $v^2$ , oder  $E = na/v^2$ , wo a eine Constante ist.

Die Geschwindigkeit der Molecüle hängt nun mit der Spannkraft der Dämpfe  $p_t$  zusammen, und Winkelmann setzt  $v^2 = \text{Const. } p_t$ , sodass:

$$E_t = \frac{nA}{p_t},$$

wo A eine Constante ist. Da die Flüssigkeit sehr verdünnt war bei den Versuchen von Landolt, so setzt Winkelmann für  $p_t$  die Spannkraft des Wasserdampfes. Schliesslich zeigt Winkelmann, dass wenn man A = 3.85 setzt seine Formel mit nur einer Constanten die Beobachtungen noch besser wiedergibt, als die Landolt'sche Formel mit drei Constanten. E. W.

I. Le Chatelier. Ueber die Zersetzung der Salze durch as Wasser (C. R. 100, p. 737-740. 1884).

Zahlreiche Betrachtungen haben dem Verf. gezeigt, dass ler Zersetzung von Salzen durch Wasser folgende Sätze n:

1) Die Menge freier Säure, die nöthig ist, um die Zering der Salze durch Wasser zu verhindern, wächst ins idliche mit der Menge des in der Flüssigkeit enthaltenen is. 2) Die Zersetzung des gelösten Salzes wächst oder at mit der Temperatur ab, jenachdem sie Wärme vercht oder erzeugt.

Der Verf. hat folgende Versuche mit Antimonchlorid, bei der Zersetzung Wärme, wenn auch nur wenig, entelt, und mit Quecksilbersulfat, das solche absorbirt, anallt; dieselben bestätigen die obigen Sätze. Die Zahlen n die Gewichte Salz bei  $t^0$  in 1000 g Wasser an.

Aus früheren Versuchen von anderen Beobachtern (C.R. 98, 5) hatte der Verf. geschlossen, dass die Menge der freien e zunächst zunimmt, um sich dann einer Grenze zu nähern; erklärt sich daraus, dass jene Forscher die benutzten Zahlen gleiche Volumina, also abnehmende Mengen Wassers ben hatten; diese Zahlen nähern sich dann übrigens nicht r festen Grenze, sondern gehen durch ein Maximum.

Die Beziehung bei Mercurosulfat, die das Gewicht A freien Säure mit dem Gewicht gelösten Salzes verbindet,  $A^{1.58} = 4.7 S$ , analog der von Schlösing für die Zering des Calciumbicarbonates und von Engel für die des nesiumbicarbonates aufgestellten. Für das Antimonchlorid rf man zweier Gleichungen, die eine ist  $A^{0.8} = k' S$ , die

andere  $A^8 = k'' S$  entsprechend einer Aenderung in der Zusammensetzung des Niederschlags von SbOCl<sub>3</sub>. E. W.

8. A. Baule. Ueber ein von Sir W. Thomson gegebene Theorem der Mechanik (Ann. de la Soc. Scient. de Bruxelles 18. p. 319—344, 1883—84).

Der Verf. beschäftigt sich mit den zwei folgenden, von Thomson und Tait in der neuen Ausgabe des Treatise on natural philosophy niedergelegten Theoremen: I. Die actuelle Energie, welche ein beliebiges in Ruhe befindliches materielles System unter dem Einfluss eines nach Grösse und Richtung gegebenen Anstosses erhält, ist grösser als diejenige jeder anderen Bewegung, zu welcher man das System zwingen würde durch Hinzufügen von neuen, mit den natürlichen Verbindungen der Punkte verträglichen Verbindungen II. Wenn gewisse Punkte eines materiellen Systems gezwungen sind, vom Zustande der Ruhe aus plötzlich Geschwisdigkeiten anzunehmen, von welchen eine vorgegebene Conponente einen bestimmten Werth besitzt, und die andere Punkte nur infolge ihrer Verbindung mit den ersteren der Bewegung Theil nehmen, so ist die actuelle Energie der natürlichen Bewegung kleiner als diejenige jeder andern möglichen Bewegung, in welcher die nämlichet Punkte die nämlichen vorgegebenen Geschwindigkeiten besässen. — Mittelst dieser Sätze lässt sich folgende, von den eingangs erwähnten Autoren gleichfalls bereits ventilire Frage beantworten: Es sei gegeben eine incompressible in Zustand der Ruhe befindliche Flüssigkeitsmasse, welche en geschlossenes, beliebig geformtes Gefäss vollständig ausfilkt Theilt man plötzlich den Punkten der Flüssigkeit, welch sich an der oberen Flüssigkeit befinden, bestimmte normale Geschwindigkeiten dadurch mit, dass man die Gefässwärde deformirt, ohne jedoch das Volumen des Gefässes zu änderso nimmt ein Punkt im Innern eine gewisse instantane Geschwindigkeit an. Welches ist dieselbe?

Bezüglich der analytischen Betrachtungen über die drei hier angeführten Probleme muss auf die Abhandlung selbst verwiesen werden.

W. H.

Stoffaes. Ueber das Bestreben der Rotationsaxen, parallel zu werden (Ann. de la Soc. Scient. de Bruxelles 18, p. 121—145. 1883—84).

Die Arbeit knüpft an das von Foucault im Jahre 1882 r französischen Akademie vorgelegte, von ihm "Princip" nannte Theorem an: "Wenn ein Körper um eine Haupts rotirt und von einem Kräftesystem angegriffen wird, lches keine parallele Rotation herbeiführen will, so besteht schliessliche Effect in einer Abweichung der alten Roionsaxe, welche sich gegen die neue auf dem dem Parallenus beider Rotationen günstigsten Wege hinbewegt."

Dieselbe legt einen Rotationskörper, der sich um einen nkt Null seiner Figuraxe drehen kann, zu Grunde. Ert dieser eine energische Drehung um die letztere und ichzeitig eine constante Anregung parallel derselben s einem constanten Rotationsbestreben senkrecht zu ihr ichkommt — so setzt sich die Figuraxe gegen die neue tationsaxe langsam in Bewegung, um sich mit ihr zu verigen, so zwar, dass die beiden Rotationen im selben Sinne olgend erscheinen würden. Dieser Satz wird zunächst für 1 Fall bewiesen, dass der Angriffspunkt der störenden afte in der auf der Figuraxe senkrechten Aequatorebene t gelegen sei. Später erfolgt die Ausdehnung auf den 11, dass der Punkt nur im Meridian, der durch die Richig der Störung angezeigt ist, gelegen sein müsse, am hlusse auch auf eine ganz beliebige Veränderung seines Die zur Anwendung kommenden Gleichungen sind Euler'schen; als Integrationsvariablen werden aber an elle der Winkelgeschwindigkeitscomponenten p, q der ehung um zwei rotirende Hauptaxen OX, OY des Aequas zwei neue, p', q', um zwei darin fest liegende Hauptaxen X, OY, gewählt; ist die constante Drehgeschwindigkeit die Figuraxe OZ r = n, so ist der Winkel, um den sich se zwei Axensysteme im Aequator gedreht haben,  $\psi = n.t$ 

 $p' = p \cdot \cos \psi - q \cdot \sin \psi$ ,  $q' = p \cdot \sin \psi + q \cdot \cos \psi$ .

10. Tatt. Weitere Notiz über die Compressibilität des Wassen (Proc. Edinb. Roy. Soc. 1883/84, p. 757—758).

Der Verf. hat seine früheren Versuche (Beibl. 8, p. 12 und 439) weiter fortgeführt. Zwischen 6,3° und 15,2° C. und Drucken p von 1—4 Tonnen auf den Quadratzoll lassen sich die Compressibilitäten  $(v_0 - v)/p v_0$  ausdrücken durch:

$$0.00743 - 0.0.38 t - 0.0.15 p$$
.

Ausserdem hat Tait für die wahre Compressibilität  $-1/v \cdot dv/dp$  bei 15,5° folgendes erhalten: für Süsswasser 0,00698 (1-0.05 p), für Seewasser 0,00645 (1-0.05 p).

Aus den obigen Zahlen berechnet sich die Erniedrigung des Dichtemaximums pro Tonne zu  $-2,74^{\circ}$ . Experimentell wurde gefunden  $-2,7^{\circ}$ . E. W.

11. Forchheimer. Ueber Temperaturänderungen von Metaldrühten während der Dehnung (Sep. aus dem zur Wiederveröffentlichung in d. Zeitschr. des Vereins Deutscher Ingenieure bestimmten Bericht über die Versammlung des Aachener Bezirkvereins v. 7. Jan. 1885. 4 pp.).

Die Untersuchungen hatten den Hauptzweck, zu prüfen, ob man durch Beobachtung der Temperaturänderung die Elasticitätsgrenze — in ihrem praktisch üblichen Sinne — scharf und leicht bestimmen könne. Der Verfasser konnte nicht unmittelbar einen technischen Nutzen aus diesen Beobachtungen erkennen und hat deshalb nur eine Reihe von Experimenten angestellt, ohne den Stoff erschöpfend zu behandeln. Es ergab sich aus seinen Resultaten bei Eisen, Stahl, Kupfer und Messing ein inniger Zusammenhang zwischen Erwärmung und Dehnung in der Art, dass bei jeden Probestück anfangs eine Abkühlung und bei zunehmender Last eine Erwärmung eintritt.

Zu den Versuchen wurden Metalldrähte oder Blechstreifen an einem Topf aufgehängt und die durch die Belastung an dem unteren Ende erzeugte Temperaturänderung mittelst angelötheter Thermoelemente und eines Spiegelgabvanometers constatirt. Dabei gab ein Stift, der an seines Enden dünne Drahtzeiger trug, welche vor einem festen Gradbogen spielten, die durch die Gewichte erzeugte Aus-

ehnung an; der Stift war stets zwischen dem belasteten setallstück und einer an dieses angelötheten längeren Feder ingeklemmt.

Die erhaltenen Resultate sind graphisch erläutert. O

2. Physik ohne Apparate (La Nature 13, p. 80. 1885).

Elasticität der Körper. Wenn man aus ganz feiner Brotkrume eine Kugel mit sechs aufgesetzten Zapfen knetet, o ist man weder durch Schlag noch durch Wurf im Stande, lie Form dieses Körpers zu ändern.

L. Perard. Ueber die Torsion (Rev. univ. des mines, (2)
 p. 346—364. 1884).

Die Arbeit enthält eine Besprechung der Erklärungen, relche P. M. Schmidt, Streintz und Tammen (Beibl. 6, . 564—568. 1882) für die Wanderungen der Ruhelage einer nifilaren Drehwage und für die Aenderungen des log. Decr. 1rer Schwingungen gegeben haben.

Der Verf. stimmt den von Tammen aufgestellten Erärungen bei und bemerkt, dass auch 5-35 mm dicke täbe von Eisen und Stahl dieselben Erscheinungen der astischen Nachwirkung bei der Torsion zeigen, wie dünne rähte. Die Ursache derselben ist die Faserstructur, welche e Stäbe während ihrer Anfertigung in den Oberflächen-hichten erhalten. Durch einmalige Torsion können die asern eines Stabes ebenso fest aneinander gepresst werden, ie dies sonst durch Schweissen erreicht wird. Durch wieserholtes Hin- und Hertordiren lassen sich Knoten und nflexionspunkte in den Fasern hervorbringen.

4. P. Groth und H. Beckenkamp. Ueber die Bestimmung der Elasticitätscoëfficienten in Krystallen (München. Ber. 14, p. 280—285. 1884.)

Die von Voigt (Wied. Ann. Egbd. 7, 1876 und 16, 1882) mitgetheilten Formeln zur Bestimmung der Spannungsverhältnisse eines regulären Krystalls erfordern eine Symmetrie der Elasticität in Bezug auf die Flächen des Rhombendode-

kaëders. In Bezug auf diese Flächen ist aber die Gestalt der pentagonal-hemiëdrischen und der tetartoëdrischen Krystalle des regulären Systems unsymmetrisch. Auch die Astriguren solcher Krystalle sind nicht symmetrisch zur Dodekaëderfläche. Deshalb versuchten die Verf., eine dünne kreisförmige Alaunplatte, welche parallel der Würfelfläche geschnitten war, um verschiedene Durchmesser zu biegen und dadurch zu ermitteln, ob die Elasticität in der Platte symmetrisch vertheilt sei in Bezug auf die Dodekaëdernormale. welche den Axenwinkel halbirt.

Nachdem Beckenkamp durch Biegung dünner Alaustäbchen, welche parallel zur Axe, resp. zur Dodekaedernormale geschnitten waren, in diesen beiden Richtunger E=1886, resp. =2009 gefunden hatte, versuchte er, dieselben Coëfficienten durch Biegung der Platte zu bestimmen Die Biegung wurde durch Beobachtung von Interferenzstreifes bestimmt. Um daraus E zu berechnen, benutzte er eine unter vereinfachenden Annahmen abgeleitete Formel. Die berechneten Werthe waren indes kleiner als die oben angegebenen. Ausserdem war die elastische Nachwirkung in der Platte so bedeutend, dass sie sich nicht zu einer Reihe von vergleichenden Versuchen eignet.

Eine spätere Abhandlung von Beckenkamp (Hablitationsschrift, Z.-S. f. Kryst. u. Min. 10, p. 41—57. 1885) enthält ausser der Ableitung der zur Berechnung von E dienenden Formel die Beschreibung des Apparats und der Beobachtungsmethode. Zu den schon erwähnten Beobachtungen ab der kreisförmigen Alaunplatte und den Alaunstäbchen sind neue Beobachtungen an einer grösseren Zahl verschieden geschnittener Alaunstäbchen hinzugefügt. Ihre Längsame waren normal zu einer der Flächen:  $\infty O \infty$ ,  $\infty O 2$ ,  $\infty O 19$ , auch der von Voigt mitgetheilten Gleichung:

$$\frac{1}{E} = \left(\frac{1}{2e} - \frac{B}{(A-B)(A+2B)} - \left(\frac{1}{2e} - \frac{1}{A-B}\right)(\alpha_3^6 + \beta_3^4 + \gamma_5^6)$$
 worin  $A$ ,  $B$ ,  $e$  Constanten des regulären Krystalles sind, and  $\alpha_3$ ,  $\beta_3$ ,  $\gamma_3$  die Cosinus der Winkel zwischen der Stäbchenze und den Krystallaxen bedeuten, wurden auf Grund aller

Beobachtungen für E die Werthe berechnet: 1806, 1892, 987, 2057.

Der Verf. gelangt zu dem Resultat, dass sich die hemidrische Symmetrie der Elasticität beim Alaun nicht ersennen lasse. Im übrigen ist das Verhältniss seiner beiden Elasticitätscoöfficienten  $\pm \infty 0 \infty$  und  $\pm \infty 0$  kleiner als 1, wei den übrigen bekannten Krystallen (vgl. Koch, Wied. Ann. 5, p. 251. 1878) grösser als 1. Auch ist die Elastität des Alauns kleiner als die aller anderen bekannten Krystalle.

## A. Zimmermann. Ueber die Jamin'sche Kette (Ber. d. deutsch. botan. Ges. 1, p. 384—395. 1883).

Verf. constatirt, dass der Widerstand, den ein in einem Lapillarrohr eingeschlossenes System von Luftblasen und Wassertropfen 1) einer bewegenden Kraft entgegensetzt, minital ist, wenn dasselbe sich in Bewegung befindet, und um o grösser, je länger dasselbe zuvor in Ruhe war. Seinen rössten Werth erreicht der Widerstand erst nach einigen tunden; es ist dann für Glasröhren von 0,2—0,02 mm innerem Durchmesser und destillirtes Wasser zur Bewegung iner jeden Wassersäule je 1/4 bis 1/6 der Capillarkraft (genessen wurde die capillare Steighöhe) nothwendig.

Ausserdem wies der Verf. nach, dass sich eine Anzahl 'lüssigkeiten (Schwefelsäure, Weinsäure, Ammoniak u. a.) benso verhalten wie Wasser, dass aber bei anderen, wie alkohol, Terpentinöl und Milchsäure, ein Widerstand gegen wewegende Kräfte in der Jamin'schen Kette nicht nachreisbar ist. Da nun die erstgenannten Flüssigkeiten nach Plateau eine grössere, die anderen eine geringere Oberlächenzähigkeit besitzen, als im Innern, so wird durch diese Versuche die bereits von Nägeli ausgesprochene Ansicht bestätigt, nach der der Widerstand an der Jamin'schen Kette durch die grössere Viscosität der Oberfläche bewirkt werden soll.

A. Z.

<sup>1)</sup> In pflanzen-physiologischen Werken ist hierfür der Ausdruck Jamin'sche Kette tiblich.

16. W. Thoulet. Anziehung, die zwischen gelösten und eingetauchten Körpern auftritt (C. R. 100, p. 1002-5. 1885).

Der Verf. findet zunächst, dass nach 744 Stunden Quarpulver aus einer Chlorbariumlösung nicht mehr Chlorbarium an sich gerissen hat als nach fünf Minuten (Beibl. 9, p. 234).

Aus Versuchen mit verschieden grossen Körnern schliest er ferner, dass die verdichtete Menge proportional der Oberfläche wächst. E. W.

17. J. T. Bottomley. Notiz über die Condensation um Gasen auf Glasoberflächen (Chem. News 51, p. 85-86. 1885).

Der Verf. benutzte ein mit einer Gimingham'schen Pumpe verbundenes und mit Glasfäden gefülltes Gefäss, das er zunächst möglichst weit auspumpte und dann stark erhitzte. Das beim Erhitzen entweichende Gas fing er dann auf.

Die Oberfläche war 1448 qcm gross und lieferte 0,45 ccm Gas bei 760 mm und 15° C.; das Gas enthält 8,24 CO, 24,8 O, 75,2 N. E. W.

18. P. Pagliani und A. Battelli. Ueber die innere Rebung bei Flüssigkeiten (Atti della R. Acc. di Torino 20, 8. Min 1885. 30 pp.).

Ueber diese Arbeit soll später berichtet werden; die Verf. beabsichtigen, an den mitgetheilten Zahlen noch eine kleine nicht berücksichtigte Correction anzubringen.

E. W.

19. E. N. v. Regéczy. Beiträge zur Lehre der Diffusier von Eiweisslüsungen (Pflüg. Arch. 34, p. 431-449. 1884).

Der Verf. stellte seine Versuche mit Thonzellen, ohne Scheidewand, mit Fliesspapier, mit thierischen Membranen, mit Hühnereimembran, mit Pergament und Schreibpapier und fand:

1) Das Eiweiss diffundirt leichter gegen Salzlösung, als gegen destillirtes Wasser. 2) Die Diffusion des Eiweisses wird durch die auf der anderen Seite der Membran sich befindende Salzlösung um so mehr befördert, je concentrirter die Salzlösung ist. 3) Aus dünneren Eiweisslösungen beginst die Diffusion der Eiweissmolecüle in kürzerer Zeit, als aus

r dichteren Lösung. 4) Wenn Salze zu den Eiweissngen gemischt werden, verzögert sich die Diffusion des eisses gegen das auf der anderen Seite der Membran befindende destillirte Wasser in grösserem Maassstabe. e grösser der Salzgehalt der Albuminlösungen im Verniss zu dem Salzgehalt der an der entgegengesetzten e der Membran sich befindenden Flüssigkeit ist, um so samer geht die Diffusion des Eiweisses von statten. Aus mit Salz gemengten Albuminlösungen diffundirt in der el zuerst das Salz. Das Durchtreten der Albuminmolefängt dann an, wenn der Unterschied des spec. Gewichtes an beiden Seiten der Membran sich befindenden Flüssigen auf einen gewissen niederen Grad gesunken ist. Dieser erschied ist jedoch, wenn auch in einem jeden Falle sbar, nicht constant, sondern variirt nach der Dicke und ate der trennenden Membran. 7) Je dichter, beziehentje dicker die trennende Membran ist, ein um so geerer Unterschied des spec. Gewichtes genügt, um den chgang der Eiweissmolecüle zu verhindern; wenn nämlich Salz der Eiweisslösung beigemischt, also das spec. Geit der Albuminlösung grösser ist. 8) Eiweiss diffundirt en Salzlösung auch durch eine so dicke, resp. dichte nende Fläche, durch die es gegen destillirtes Wasser nicht chgeht. 9) Der Druck befördert die Diffusion des Albus, wenn er auf die Membran von der Seite der Eiweissng wirkt (keine Filtration).

Die Erklärung wird in der Richtung und Stärke des sserstromes gefunden, welchen die Diffusion der Albuminecüle befördert oder hemmt. Ebenso kann man die Versamung der Diffusion des schweren diffundirenden Salzes ten aus einem Gemisch von zwei Salzen.

Auf Grund der Versuchsergebnisse ist es auch erklärbar, um im Harne gesunder Thiere kein Albumin vorhanden ist.

E. Grimaux. Die colloiden Substanzen und die Coagulation (Rev. Scient. (3) 35, p. 493-500. 1885).

Der Aufsatz enthält eine Zusammenstellung der bereits bl. 8, p. 352, 790, 791 referirten Aufsätze. E. W.

21. J. L. Andreae. Ein Methode zur Bestimmung der Dichte in Wasser löslicher fester Körper (Kolbe J. 30, p. 312 —315. 1884).

Schon Stolba hatte bei Pyknometermessungen als Flüssigkeit für sich lösende Salze eine gesättigte Lösung derselben vorgeschlagen.

Der Verf. bringt in ein geeignetes Pyknometer viel Sak und wenig Wasser und erzeugt eine gesättigte concentrirte Lisung durch Schütteln mit überschüssigem Salz.

Wenn mit P das Gewicht des Salzes, mit p das Gewicht des Wassers und mit s die Löslichkeit des ersteren bei der Temperatur t bezeichnet wird, so ist die bei dieser Temperatur gelöste Salzmenge  $^{1}/_{100}$  ps, das Gewicht der Lösung also  $p + ^{1}/_{100}$  ps, das Volumen  $Vs = (p + ^{1}/_{100}$  ps)/Ds, went Ds die Dichte der gesättigten Lösung darstellt. Wenn 17 das Volumen der Mischung ist, so ist das Volumen des festen Salzes Vt' - Vs und die Dichte:

$$d = \frac{P - \frac{1}{t_1 \cdot \epsilon_0} ps}{Vt - \overline{Vs}}.$$

Die nach zwei Methoden für NaCl erhaltenen Werte sind:

t	1. Methode	2. Methode	Mittel
10	2,1654	2,1652	2,1658
20	2,16135	2,1617	2,1615
30	2,1592	2,1596	2,1594
40	2,1565	2,1568	2,15665
50	2,1548	2,1544	2,15435

E. W.

J. L. Andreae. Die Dichte gesättigter Lösungen fem Körper in Wasser bei verschiedenen Temperaturen (Kolbel. 30, p. 305-312. 1884).

Um die Dichte gesättigter Salzlösungen zu finden, bestimmt der Verf. genau die Ausdehnung verschieden coecentrirter Lösungen und interpolirt dann für die Sättigungtemperatur. Dabei stellt er entweder die Lösung im Diktometer selbst her oder füllt sie aus einem anderen Gefäss über.

Den Gleichungen gibt er die Form:

$$V_{t'} = V_{t} [1 + \alpha (t'-t) + \beta (t'-t)^{2}].$$

Es sind für Lösungen mit p g NaCl und p' g  $H_2O$  die ttigungstemperaturen  $t_i$  und die Dichten  $d_i$  bei ihnen:

P	<b>p</b> '	t.	d.
14,134	39,484	18,0	1,20120
14,3535	39,335	45,1	1,18964
14,3535	38,965	54,5	1,18575
14,611	38,405	80,8	1,17480

Ist  $d_{\bullet}$  die Dichte bei  $t^0$ ,  $d_{\bullet'}$  bei  $t'^0$ , so ist:

$$d_{s'} = d_s - 0.0_34367 (t'-t) + 0.0_620 (t'-t)^2.$$

Die Dichte gesättigter NaCl-Lösungen nimmt also mit sigender Temperatur ab und ist fast eine lineare Function r Temperatur; sie fällt bei niedrigeren Temperaturen ein nig mehr als bei hohen.

Zieht man von dem Volumen der gesättigten Lösung, ein Molecül Kochsalz bildet, das Volumen des Wassers, so erhält man das Molecularvolumen des Salzes in der isung; es ist bei  $t^0$ :

Das Molecularvolumen des Kochsalzes in gesättigten isungen nähert sich bei steigender Temperatur allmählich sigend einem constanten Werthe. E. W.

. R. Engel. Ueber die Löslichkeit des Magnesiumcarbonates durch Kohlensäure (C. R. 100, p. 444-447. 1885).

Der Verf. hat die Löslichkeit der MgCO<sub>3</sub> in kohlenurehaltigem Wasser bestimmt bei den Drucken x und det die gelöste Menge y:

In der früher gegebenen Gleichung  $x^m = ky$  ist m = 0.370; hlösing fand für  $CaCO_3$  und  $BaCO_3$  m = 0.378 und 0.380, so nahe denselben Werth.

Ferner hat sich bei atmosphärischem Druck bei den imperaturen t die Löslichkeit y ergeben:

Hieraus folgt unter Berücksichtigung der Absorptionscoëfficienten von CO<sub>2</sub>, dass die gelöste Menge MgCO<sub>3</sub> stets proportional ist der gelösten Menge Kohlensäure. E. W.

## W. W. J. Nicol. Gleichgewicht in Salzlösungen (Phil. Mag. 17, p. 150-156. 1884).

Wenn zwei Salze mit verschiedenen Metallen und verschiedenen Säureradicalen MR und M'R' in Lösung zusammengebracht werden, so ist einer der folgenden Gleichgewichtszustände möglich: 1) MR + M'R' keine Aenderung: 2) aus xMR + yM'R' wird xMR' + yM'R, vollständige Wechselzersetzung; 3) aus xMR + yM'R' wird (x-z)MR + (y-z)M'R' + zM'R + zMR' (wo x=y>z), partielle Wechselzersetzung.

Der Verf. stellt nun seine Versuche in der Weise an. dass er Lösungen von allen vier Salzen mit derselben mokcularen Zusammenstellung herstellt, ihr spec. Gewicht & bestimmt und hieraus ihr Molecularvolumen. (Mol.-Vol. =  $(xm+1800)/\delta$ , wo x die Zahl der Salzmolectile (m) (in Grammen) in 100 H<sub>2</sub>O (1800) bezeichnet). Bezeichnet man diese Volume mit a, b, c, d, so ist 1) MR + M'R' = a + b = A; 2) MR +M'R = c + d = B. Es werden die Molecularvolume von 1) und 2) nach dem Mischen bestimmt und jedesmal derselbe Werth V gefunden. Ist nun V < A und A < B, so kan das Paar mit dem grösseren Molecularvolumen nicht vorhanden sein. Als Resultat ergibt sich, dass bei der Mischung von derartigen Salzlösungen (z. B. 5 NaNO<sub>3</sub> + 5 KCl etc.) das Bestreben vorherrscht, das System mit dem kleinste Volumen zu bilden, und werden dann nur zwei Salze in der Lösung vorhanden sein. Indessen unter gewissen Bedingungen bei concentrirten Lösungen, oder wenn aus irgend eines Grunde eins der vier möglichen Salze in der Nähe seines Sättigungspunktes ist, gilt dies nicht mehr; alsdann ist eine bestimmte Menge des am wenigsten (oder am meisten) belichen Salzes in der Lösung. wodurch die Existenz aller vier Salze bedingt wird. Rth

25. Alois Schwarz. Isomorphismus und Polymorphismus der Mineralien (Mähr.-Ostrau 1884. Programm. 37 pp.).

Verf. gibt eine übersichtliche Darstellung der historischen Entwickelung und des gegenwärtigen Standes der Anschauungen vom Isomorphismus und Polymorphismus der Mineralien. Zwei Tabellen enthalten eine Zusammenstellung der wichtigsten isomorphen und heteromorphen Mineralien unter Anführung ihrer chemischen Zusammensetzung und ihrer krystallographischen Verhältnisse. W. S.

26. D. Klein und J. Morel. Ueber die Dimorphie der wasserfreien tellurigen Säure und einige ihrer Verbindungen (C. B. 100, p. 1140-43, 1885).

Das auf nassem Wege erhaltene Product krystallisirt in regulären Octaëdern, seine Dichte ist 5,66 bei 0°; die auf trockenem Wege erhaltenen Krystalle sind orthorhombisch mit quadratischem Habitus. Ihre Dichte ist 5,90 bei 0°.

E. W.

- A. Zimmermann. Molecular-physikalische Untersuchungen I—IV (Ber. d. deutsch. botan. Ges. 1, p. 533—540. 1883 u. 2, p. 124—129. 1885 und p. xxxv—LII).
- I. Durch Untersuchung hygroskopischer Pflanzentheile weist der Verf. nach, dass mit der Richtung der grössten Quellungsfähigkeit in diesen Gebilden stets die kleinste Axe des optischen Elasticitätsellipsoids zusammenfällt.
- II. Bei den mit Tüpfeln versehenen Zellenmembranen fällt stets der grössere Durchmesser derselben mit der grössten optischen Axe zusammen.
- III. Verf. constatirt gegenüber den älteren Angaben von Nägeli in Uebereinstimmung mit V. v. Ebner, dass bei vegetabilischen Zellmembranen eine Aenderung der optischen Axen durch die Dehnung bewirkt wird. Es fand diese Aenderung stets in derselben Weise statt wie beim Dehnen des Glases.
- IV. Verf. bespricht die Ursachen der Anisotropie organischer Substanzen. Nach den Ausführungen desselben wird die Anisotropie der Zellmembranen jedenfalls zum grössten

Theile durch die gesetzmässige Anordnung der Micellen in denselben bewirkt. Diese wird höchst wahrscheinlich durch Spannungen hervorgerufen, die jedoch später in der Membran nicht mehr vorhanden zu sein brauchen. Ueber die Ursachen dieser Spannungen wird nur eine genauere Untersuchung der Mechanik des Wachsthums Aufschluss geben können.

A. Z.

 V. v. Ebner. Ueber den Unterschied krystallinischer und anderer anisotroper Structuren (Sitzber. d. k. Ak. d. Wiss, m Wien 91, II. Abth. p. 34—48. 1885).

Verf. versucht ein auf der Verwechslung der Begriffe "krystallinisch" und "anisotrop" beruhendes Missverständniss zu beseitigen, welches bis in die neueste Zeit bei molecularphysikalischen Erörterungen über Pflanzen- und Thiergewebe sich geltend machte. Er weist zunächst durch eingehende Besprechung der Symmetrieverhältnisse nach, dass anisotrope homogene Körper existiren können, die eine viel höhere Symmetrie besitzen, als sie für Krystalle möglich ist. Unsere Kenntniss von den physikalischen Eigenschaften der organisirten Körper lässt nun für keinen auf Symmetrieeigenthümlickeiten irgend eines Krystallsystems schliessen, und die Spannungen, die höchstwahrscheinlich die Anisotropie der organisirten Substanzen bewirken, müssen viel eher zu nicht krystallinischen Structuren führen als zu krystallinischen.

A. Z.

- O. Lehmann. Mikrokrystallographische Untersuchungen (Z.-S. f. Kryst. 10, p. 1—16. 1885).
- 1) Ueber die Krystallisation des p-Phenylchinolins. Dasselbe liefert hemimorphe rhombische Krystalle; Verf. zeigt, dass deren Habitus mit dem Lösungsmittel stark veränderlich ist. 2) Chinohydrodicarbonsäureester scheidet sich aus dem Schmelzflusse, sowie aus Lösungen in Aether, Benzol und Anilin bei langsamer Krystallisation in rhombischen Krystallen aus. Vor diesen erscheinen bei rascher Abkühlung stark erhitzter Lösungen noch grüne und weisse asymmetrische Krystalle; Zusatzeines Verdickungemittels (Colophonium) zur Lösung oder zum Schmelzflusse

begünstigt deren Entstehung. Die weissen Krystalle sah man bei bestimmter Temperatur mit einem Ruck in grüne sich umwandeln: durch Erwärmen kann die Umwandlung wieder rückgängig gemacht werden, die beiden Modificationen sind also zur Gruppe der physikalisch-polymeren zu zählen. Gegenüber den nadelförmigen neben ihnen sich entwickelnden rhombischen Krystallen sind sie labil, denn sie werden von jenen aufgezehrt; die rhombischen selbst verhalten sich stabil. - 3) Orthoguecksilberditolyl krystallisirt aus dem überkühlten Schmelzflusse und aus stark erhitzten Lösungen in Nadeln: Zusatz von Colophonium lässt deutlichere. wahrscheinlich rhombische Krystalle entstehen. Dieselben gehen, besonders nach Erschütterungen, spontan in eine stabile monosymmetrische Modification von höherem Schmelzpunkt über. Aus stark verdickten Lösungen erhält man die labile Modification in Gestalt fein gegliederter Skelette oder gekrümmter Krystalle; die Umwandlung in die stabile Form tritt nur noch sehr schwer ein, Colophonium lässt sich daher zur Herstellung von Dauerpräparaten verwenden. 4) a-Quecksilberdinaphtyl. Seine Lösung in Anilin liefert undeutliche schuppige Krystalle; nach Zusatz von Colophonium entstehen scharfkantige monosymmetrische Octaëderchen. - 5) Paraquecksilberditolyl. Aus Anilin entstehen rhombische Prismen mit regelmässigen Endflächen; setzt man Colophonium zu, so theilen sich ihre Enden gabelformig, die beiden Theile wachsen nach links und rechts auseinander und bedecken sich mit kleinen Kryställchen in Zwillingsstellung. - 6) Acetanilid liefert bei ähnlicher Behandlung wie 3) zwei physikalisch-metamere Modificationen. - 7) a-Triphenylguanidin krystallisirt aus Anilin ebenso wie aus dem Schmelzflusse in zwei prismatischen Modificationen, von denen die eine die andere langsam aufzehrt. Stark erhitzter und rasch abgekühlter Schmelzfluss erstarrt amorph; sofort aufs neue erhitzt, geht er stetig wieder in den flüssigen Zustand über; erwärmt man aber erst nach längerer Zeit, so erfolgt Entglasung in Sphärokrystallen. Dieselben erscheinen theils feinstrahlig und kreisförmig amgrenzt, theils grobstrahlig und von zackigem Umriss: im polarisirten Lichte zeigten erstere im gegebenen Falle

rothe, letztere grüne Interferenzfarbe. Nahe zum Schmelzen erwärmt, wurde die grüne von der rothen Masse aufgezehrt; bei raschem Erhitzen schmolz die labile grüne Masse der Regel nach zuerst. Die Neigung zur Umwandlung wächst auch hier mit der Temperatur. - 8) Contactbewegung. Lässt man p-Phenylchinolin (s. sub. 1) aus Benzol auskrystallisiren, so beobachtet man in der Nähe der wachsenden Krystallecken durch Adhäsionswirkungen bedingte wirbelförmige Bewegungen der Flüssigkeit, sog. Contactbewegungen, welche infolge local vermehrter Stoffzufuhr die Bildung höckerartiger Auswüchse auf der Krystallfläche veranlassen. Eine genauere Beobachtung der Contacthewegung ist möglich unter Anwendung schleimiger Flüssigkeiten, z. B. bei Berührung einer zähen Lösung von Kautschuk in Benzol mit stark wasserhaltigem Alkohol. Ein feinkörniger Niederschlag, der sich im Kautschuk bildet gestattet, die Strömungen genau zu verfolgen. Tropfen zeigen Strömungen, die einem Wirbelringe entsprechen, ähnlich der sog. Circulation des Plasmas in der Pflanzenzelle. - 9) Ueber Auflösungserscheinungen bei Krystallen von Bromblei. Wird eine Lösung von salpetersaurem Blei mit Bromkalium zersetzt, so entsteht ein Niederschlag, der aus drei Arten von Krystallen besteht, von denen jeweils die später entstandenen die früher gebildeten aufzehren, sodass nach einiger Zeit nur noch die zuletzt anfgetretene Art vorhanden ist. Während aber in den meisten Fällen ein sich auflösender Krystall gekrümmte Flächen annimmt, so bleiben hier während der Auflösung sehr feine Haare oder dünne Lamellen stehen - so wie sie sonst als erste Bildung beim Wachsen von Krystallen beobachtet und als Trichiten bezeichnet werden - während die Füllsubstanz der Zwischenräume sich auflöst und convex begrenzt erscheint; zuletzt verschwinden auch die Haare. - 10) Ueber wirbelnde Tropfen, Knoten- und Atomsysteme. Im Anschluss an die sub. 8 beschriebenen Bewegungen wirbelnder Tropfen beantwortet Verf. die Frage: Sind auch noch andere als die beobachteten einfachen Wirbel wenigstens geometrisch denkbar, und wie könnte man solche in der That realisiren.

ehmann. Erwiderung auf die Bemerkungen des Kopp zu meiner Kritik der G. Brügelmann'schen : über Krystallisation (Chem. Ber. 17, p. 1733-39. 1884). erklärt nach wie vor isomorphe Mischungen für he und nicht für chemische Verbindungen; denn im Gegensatz zu einer von Kopp aufgestellten aorphe Körper, die weder Misch- noch Schichtilden; 2) nicht isomorphe Körper, die sowohl Schichtkrystalle bilden; 3) Mischkrystalle isoubstanzen, in welchen die eine Substanz staublie andere eingelagert erscheint, sowie umgekehrt hkrystalle nicht isomorpher, und 4) zeigen Mischomorpher Substanzen ähnliche optische Anomalien, icht isomorpher. Die Gründe, welche die Annahme, he Mischung beruhe auf Eintritt des fremden Körs Molecül, nöthig machen, sind somit nicht stichne Unterscheidung von physikalischen und chemiindungen ist nicht inhaltsleer, denn erstere finden derlichen, letztere nach festen Verhältnissen statt, ist ein Stoff zwischen, bei diesen ein solcher in ile eines anderen eingelagert zu denken. Zu den hen Verbindungen gehören: Mechanische Verbin-

B. Schichtkrystalle, sowie Mischungen und Löden chemischen dagegen: Molecülverbindungen, oppelsalze, und Atomverbindungen wie z. B. Oxydeig inhaltsleer ist eine Unterscheidung zwischen hen und chemischen Molecülen (Molecülcomplexen hen Molecülen). Verf. führt zu Gunsten seiner g die von ihm gemachte Beobachtung physikalisch (siehe das vorangehende Ref. sub. 2) und physitamerer (siehe ebendaselbst sub. 3, 6, 7) Modifiei krystallisirten Körpern an.

calisch polymer sind:

ersaures Ammoniak; lpeter;

ersaures Silber; silberjodid;

fel; .chromat; 8. Kupfervitriol;

9. Eisenvitriol;

10. Dreifachchlorkohlenstoff;

11. Dreifachbromkohlenstoff;12. Chinonhydrodicarbonsäure-

äther;

13. Aethylaminchlorhydrat.

## Physikalisch metamer sind:

- 1. Hydrochinon;
- 2. Paranitrophenol;
- 3. Benzophenon;
- 4. Bibrompropionsäure;
- 5. Mononitrotetrabrombenzol;
- 6. Isohydrobenzoinbiacetat;
- 7. Metachlornitrobenzol;
- 8. Tolylphenylketon;
- 9. Nitometachlornitrobenzol;
- 10. Chlorzink;
- 11. Schwe(el;
- 12. Stilbendichlorid;
- 13. Bibromfluoren;
- 14. Tribenzhydroxylamin;
- 15. Benzanisbenzhydroxylamin;
- Tetramethyldiamidotriphenylmethan;
- 17. Diphenylnaphtylmethan;
- 18. Pentamethylleukanilin;
- 19. Triphenylmethan;
- 20. Chlorwasserstoffsaures Chrysoïdin;

- 21. Styphinsäure;
- 22. Dinitrobrombensol;
- 23. Metadinitrobenzol;
- 24. Resorcin:
- 25. Phtalsäureanhydrid;
- 26. Phtalophenon;
- 27. Trinitrometakresol;
- 28. Paraphenylendiamin;
- 29. Amidokresol;
- 30. Silbersalz des Nitroorthe kresols;
- 31. Orthoquecksilberditolyi:
- 32. Acetanilid;
- 33. Triphenylguanidin;
- 34. Chinonhydrodicarbonsiu ester;
- 35-37. Chlor-, Brom- u. Jos ammonium;
- 38. Zimmtsäure;
- 39. Protocatechusăure 1);
- 40. Benzylphenylnitrosamin;

Da sich die wasserhaltigen Salze und Doppelsalze hinsilich der Temperaturänderungen den physikalisch polyme Modificationen ganz ähnlich verhalten, erscheint die Annal gerechtfertigt, dass auch diese letzteren Molecülverbindun ihre Molecule also Complexe einer mehr oder minder gro Anzahl einfacher Molecüle seien; physikalisch metamere dificationen würden dann solche sein, deren physikalie Molecule zwar eine gleiche Anzahl einfacher (chemisch enthalten, indessen in verschiedener Anordnung. Auch flüssigen und gasförmigen Modificationen eines Körpers als physikalisch polymere, d. h. als Molecülverbindungen zusehen. Die Anomalien des Ausdehnungscoëfficienten Flüssigkeiten und Gasen, sowie der spec. Wärme, des o schen Verhaltens und dergl. nöthigen zu der Annahme, enthalte die Flüssigkeit in der Nähe des Erstarrungs- (Sie punktes bereits die feste (gasförmige) Modification in s gelöst, ebenso wie ein Gas in der Nähe seines Condensatio

<sup>1)</sup> Sind in einer Arbeit beschrieben, die sich zur Zeit noch im Dr. befindet (Z.-S. f. Kryst.).

(Sublimations-) punktes bereits den flüssigen (festen) Körper in sich gelöst enthalte. Während endlich Kopp auch die Krystallisation für eine rein chemische Erscheinung erklärt, zieht der Verf. aus mikrokrystallographischen Untersuchungen folgende Schlüsse: Jeder wachsende Krystall ist von einer dünnen Schicht minder concentrirter Lösung, dem sogen. Hof umgeben, welche die Anomalien des Wachsthums bedingt. In diesem Hofe spielen sich bei Krystallisation von Molecülverbindungen und von Körpern mit mehreren physikalisch isomeren Modificationen Dissociationsvorgänge ab in der Weise, dass der durch das Wachsthum des Krystalls der Lösung entzogene Bestandtheil auf Kosten der übrigen in Lösung enthaltenen Stoffe sich stets wieder neu bildet, da das chemische Gleichgewicht der verschiedenen in Lösung enthaltenen Stoffe nur von Temperatur und Druck abhängt. Verdickungsmittel verzögern diesen Dissociationsvorgang. Derselbe bedingt das "Aufzehren" oder "Anfressen" eines Krystalls durch einen anderen. Bei Mengung zweier Schmelzflüsse findet die Erstarrung so statt, als wäre jeder derselben durch Beimischung des anderen verdünnt, d. h. der Erstarrungspunkt ist niedriger als derjenige der einzelnen Bestand-Zuweilen wird ein eigentlicher Erstarrungspunkt überhaupt nicht mehr erreicht, das Gemenge der Körper geht allmählich in den amorphen Zustand über. Dasselbe gilt von Schmelzflüssen einfacher Körper, welche mehrere physikalisch metamere Modificationen besitzen oder beim Das amorphe Erstarren Schmelzen Zersetzung erleiden. wird begünstigt durch Zusatz von Verdickungsmitteln. Um bei einer amorphen Masse Krystallisation (Entglasung) einzuleiten, ist nöthig, dieselbe längere Zeit bei niedriger Temperatur sich selbst zu überlassen und alsdann soweit zu erwarmen, dass die Masse hinreichend beweglich wird, um eine Ausscheidung von Krystallen zu ermöglichen. Es ist anzunehmen, dass jede gelöste Substanz mehrere Sättigungspunkte besitzt, einen normalen in Bezug auf Krystalle gleicher Art und andere für beliebige fremde Substanzen. Körper mit mehreren physikalisch metameren Modificationen besitzen für iede Modification einen besonderen normalen Sättigungspunkt, ebenso wie auch die Schmelzpunkte verschieden sind.

Die labile Modification ist leichter löslich. Bei Krystallisation gemengter Lösungen kann in den Höfen der Krystalle der einen Substanz der Gehalt an der anderen so hoch asteigen, dass diese den Sättigungspunkt in Bezug auf die erstere erreicht. In solchem Falle erfolgt Bildung von Mischoder Schichtkrystallen. Krystallisation einfacher Lösungen ist nach alledem eine rein physikalische Erscheinung, beruhend auf der Wirkung der Krystallisationskraft, d. h. der Resultate von Cohäsions- und Adhäsionskräften. Krystallisation der Lösungen von Molecülverbindungen und Schmekfüssen ist eine zusammengesetzte Erscheinung; die Dissociationsvorgänge im Hofe der Krystalle bilden den chemischen Theil der Erscheinung, Diffusion und Anlagerung der Molecüle an die Krystalle den physikalischen. W. S.

31. R. Brawns. Einige Beobachtungen und Bemerkungen zur Beurtheilung optisch anomaler Krystalle (N. Jahrb. i Mineralogie etc. 1885. 1, p. 96—118).

Krystalle von reinem (nicht gepressten) Chlornatius sind immer einfach brechend. Die von Ben Saude ab doppeltbrechend beschriebenen Krystalle (Beiblätter, 7, p. 233 sind nicht doppeltbrechend, sondern wirken durch Reflexie des Lichtes an den Wänden der Hohlräume auf das polarisirte Licht ein. Aus einer Lösung von Chlornatrium und Bromkalium bilden sich sowohl doppeltbrechende Würfel von NaCl + KBr, als auch (bei niedrigerer Temperatur) tafelförmige Krystalle von monoklinem Bromnatrium. Es hat dennach eine Wechselzersetzung der beiden Bestandtheile stattgefunden.

Krystalle von reinem Alaun sind immer einfachbrechest Die doppeltbrechenden Mischkrystalle sind in ihrem optischen Verhalten darin gleich, dass sie in Platten parallel dem Octaëder oder Würfel in soviel Sectoren serfallen, als Umgrenzungselemente vorhanden sind, sie sind verschieden durch die Lage der optischen Elasticitätsaxen, indem die kleinere Elasticitätsaxe in jedem Sectorentweder parallel zur Randkante (Ammoniak + Kalislau) oder senkrecht zu derselben ist. (Ammoniak + Eisen,

Eisen-, Ammoniak + Chromalaun.) Dieser Chast für die Mischung zweier Alaunarten immer conlbst dann, wenn sie nicht zur Bildung neuer, sondern grösserung bereits vorhandener Krystalle, selbst mit optischen Charakter dient. Sind Schichtkrystalle aufeinander folgenden Schichten in Bezug auf die er optischen Elasticitätsaxen von verschiedenem op-Charakter, so sind die beiden Schichten immer gelurch ein isotropes Band. Diese Erscheinung wird ie Annahme erklärt, dass an dieser Stelle Compeningetreten sei.

Mischkrystallen von drei Alaunarten, von denen je nischt entgegengesetzten optischen Charakter besitzen iak + Kali + Eisenalaun), ist die kleinere Elastipe je nach der Zusammensetzung parallel oder senkr Randkante; zwischen beiden Arten liegen Krystalle, ie Doppelbrechung zeigen. Auch dies wird durch sation erklärt. Alaune mit polyëdrischen Flächen Chromalaun) zeigen einen innigen Zusammenhang schen Structur mit der polyëdrischen Streifung. Die schen Flächen gehören flachen Pyramidenoctaëdern en Winkel an verschiedenen Krystallen verschieden 1'- 39').

vollkommene Analogie dieser Erscheinungen mit es Granates wird besonders betont, und auch für nat die isomorphe Beimischung als Ursache der rechung angenommen.

stalle der hexagonal-trapezoëdrisch krystallisirenden te des Bleies, Strontiums und Calciums sind rein ptisch einaxig. Die Mischkrystalle sind zweiaxig. Die er optischen Axen ist in der Regel normal zur Randnes jeden Sectors, bisweilen z. B. bei (Pb, Ca)S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>+4aq., e mit derselben einen Winkel, der dann nur in den elnden Sectoren gleich, in den anliegenden hiervon den ist (33 und 55°).

klaren, homogenen Krystallen von Ferrocyankalium, ier Lösung erhalten, wurde gekreuzte Dispersion tet.

32. E. Brücke. Ueber die Wahrnehmung der Geräusche Wien. Ber. 90, p. 199-230. 1884).

Ausgehend von den Versuchen Exner's, nach welchen die Wahrnehmung der Geräusche durch die Gehörschnecke vermittelt wird, findet Brücke, dass sich alle Geräusche nach Höhe und Tiefe ordnen lassen, dass sie also die einzelnen Theile der Schnecke verschieden stark erregen missen Entfernung von der Schallquelle macht durch Abschwächung der übrigen Erregungen die charakteristische Tonhöhe leichter erkennbar. Der Eindruck wird in vielen Fällen begünstigt durch Nachschwingungen, welche der ersten Luftwelle folgen und welche entweder von Reflexionen oder von Resonanzen Letzteres gilt namentlich für den Knall von Schusswaffen. Ebenso können feste Theile, welche mit der Schallquelle in Verbindung sind, ihren Eigenton dem Ge-Aber selbst ganz einfache Geräusche räusch aufprägen. welche nur aus einer einzigen Welle bestehen (Knistern von Entladungsfunken, Explosion mit Knallgas gefüllter Seiferblasen, Klatschen mit den Händen) lassen sich noch nach ihrer Höhe unterscheiden, obwohl sie viel zu kurz sind, un einen Ton als solchen in ihnen wahrzunehmen. Dass die in einem Geräusch enthaltenen Luftstösse die Schneckenfasen sehr verschieden stark afficiren, zeigt sich weiter, wenn mat unternimmt, durch eine Folge von Geräuschen Tone zu erzeugen. Ist der Charakter eines Geräusches schon an sich ein hoher, so lassen sich auch nur hohe Töne durch periodische Widerholung erzeugen; alle anderen Frequenzen gebes nur ein Knattern, Schnarren oder Kreischen, und sie verschmelzen in der Empfindung ebensowenig, wie die Schwebungen unharmonischer Intervalle. Werden mit dem geräuscherzeugenden System Körper verbunden, welche ak Resonatoren wirken, so lassen sich tiefere Töne erzielen Alle Erfahrungen sprechen dafür, dass die Empfindung der Geräusche und der Töne durch dieselben Nerven vermittelt wird. v. F.

33. P. Czermak. Der Werth der Intervalle  $A_1$  und  $A_2$  der Maxwell'schen Gastheorie unter Zugrundelegung eines Kraftgesetzes  $-k/r^5$  (Wien. Ber. 89, p. 723—740. 1884).

Verf. discutirt ausführlich die Centralbewegung unter Einfluss einer anziehenden, der fünften Potenz der Entfernung umgekehrt proportionalen Kraft. Uebergehend zur Gastheorie findet er, dass ein Inbegriff von Molectilen, die sich nach diesem Gesetze anziehen, ebenso die Eigenschaften eines Gases zeigt, wie wenn sich die Molectile nach demselben Gesetze abstossen. Nur haben dann die Maxwell'schen Constanten  $A_1$  und  $A_2$  (vgl. Phil. Mag. 35, 1868) andere numerische Werthe.

34. G. Lippmann. Physikalische Definition der absoluten Temperatur (J. d. phys. l'Almeida (2) 3, p. 53—57 u. 277—283. 1884).

Ausführlicher Bericht über das im Auszuge C. R. 95, p. 1058—62. 1882 Veröffentlichte; vgl. Beibl. 7, p. 242. Die allgemeine, für die beiden independenten Variabeln Temperatur und Volumen entwickelte Formel wird auf Pictet's Thermometer mit schwefliger Säure angewandt. Es wird bemerkt, dass Thomson's Definition der absoluten Temperatur aus dem zweiten Hauptsatze fehlerhaft erklärt wird, wenn man sagt, die Carnot'sche Function sei mit dem reciproken Werthe der absoluten Temperatur identisch, da die Carnot'sche Function zwar für alle zur Verwandlung der Wärme in Arbeit benutzten Körper dieselbe ist, aber von der Temperaturscala, auf die man ihn bezieht, abhängt.

Schon Davy bemerkte, dass die scheinbare Abstossungskraft der Wärme dadurch erklärt werden könnte, dass das Wesen der Wärme eine Bewegung sei, gerade so wie die scheinbare abstossende Kraft, welche, der Gravitation entgegenwirkend, Erde und Mond ineinander zu stürzen verhindert, blos eine Folge der Bewegung ist. Joule's und

<sup>35.</sup> Sir Will. Thomson. Schritte zu einer kinetischen Theorie der Materie (Nat. 30, p. 417. 1884).

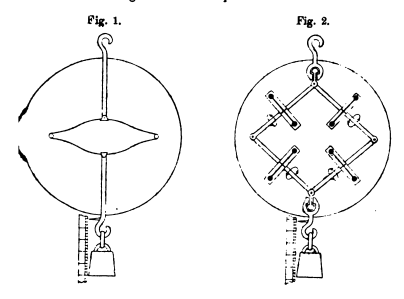
<sup>36.</sup> D. D. Heath. Abstossung (ibid. p. 490).

Thomson's bekannter Versuch über die Abkühlung bei Ausströmung von Gasen in verdünnte Räume beweist, dass die Kräfte, welche zwischen Gasmolecülen in deren mittlerer Entfernung thätig sind, anziehende sein müssen. (Aus diesem und noch anderen Gründen hat schon van der Waals in seinem Buche: Ueber die Continuität etc. Inaug.-Diss. Leyden 1873, Beibl. 1, p. 10, deutsch von Roth, Leipzig, Barth, 1881, ähnliche Schlüsse wie Thomson gezogen).

Thomson fragt nun, ob man nicht die abstossenden Kräfte, welche für sehr kleine Entfernungen der Molecularcentra bisher noch immer angenommen wurden (denn die Annahme elastischer Molecularkerne läuft ja auch auf die Annahme abstossender Kräfte hinaus, welche für grössere Distanzen, als der Moleculardurchmesser, Null sind, für kleinere plötzlich unendlich werden) ganz fallen lassen könne, da sie jedenfalls eine unwesentliche Rolle spielen und nur bei nahezu centralen Stössen zur Wirksamkeit kommen (Aehnliches behauptete der Ref. Wien. Ber. 89, p. 713. 1884) Speciell gegen die Annahme elastischer Molecularkerne wirft Thomson ein, dass man zu ihrer Erklärung den Moleculen wieder Molecularstructur zuschreiben müsse und daher des einfachere Phänomen der Gaselasticität durch das complicirtere der Elasticität fester Körper erkläre; endlich, des selbst bei Annahme vollkommener Elasticität die progressive Bewegung der Molecüle sich mit der Zeit ganz in elastische Schwingungen der Molecularkerne verwandeln müsse.

Als einen Schritt zur Erklärung der Elasticität der festen Körper ohne Annahme anderer Kräfte, als der Undurchdringlichkeit, absoluten Starrheit und der Trägheit, bezeichnet es Thomson, dass man die Eigenschaften einer elastischen Feder, wie sie bei den Federdynamometern verwendet werden (sowohl in statischer als auch in Beziehung auf ihre Schwingungen) durch vier rotirende Kreisel, deren Axen durch Gelenke verbunden sind, vollkommen nachahmen kann (vgl. Fig. 1 und 2). Ein Apparat sehr vieler, wie in Fig. 2 beschaftener und durch Gelenke verbundener Systeme könnte alle Eigenschaften fester elastischer Körper erkläres. Wäre zudem das resultirende Moment der Momente bezüglich einer Richtung nicht gleich Null, so würde die Polari-

sationsebene linear polarisirter, in dieser Richtung fortschreitender Transversalschwingungen gerade so gedreht, wie die des Lichts in magnetisirten Körpern.



In eine unbegrenzte incompressible Flüssigkeit tauche ein durchbohrter (also ringförmiger) starrer Körper. Besitzt die Flüssigkeit an allen Punkten ein unendlich vieldeutiges Geschwindigkeitspotential, so bezeichnet Thomson ihre Bewegung als rotationslose Circulation. Zwei oder mehrere derartige starre Körper üben scheinbar aufeinander ganz zleiche aber entgegengesetzt gerichtete Kräfte aus, wie gewisse ihre Oberfläche durchfliessende electrische Ströme (vgl. Kirchhoff, Crelle's Journ. 71, p. 263; 78, p. 111. 1870). Das Gleichgewicht mehrerer frei im Raume vertheilter Systeme ist zwar sowohl für die electrischen Ströme als auch für die starren in die Flüssigkeit tauchenden Körper labil. Werden aber letztere durch starre mit Charnieren versehene Stangen verbunden, so können sie die Stelle der Kreisel der Fig. 2 vertreten und bieten noch den Vortheil. dass sie, frei im Raume herumfliegend, an Stelle der sonst ablichen Gasmolecüle treten können. Würde man die Ringquerschnitte nicht unendlich klein annehmen, so müsste man Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX. 28

sich die Ringkörper wieder mit Elasticität begabt denken, verfiele also wieder in den von Thomson an der alten Gastheorie gerügten Fehler. Deshalb nimmt Thomson rotationslose Circulation um einen leeren Raum oder um einen in sich geschlossenen Wirbelfaden im Sinne Helmholtz' an. Solche Wirbelfäden an die Stelle der Gasmolecüle gesetzt, können in der That die elastischen Eigenschaften der Gase erklären, und Thomson hofft, dass auch die Erklärung der Elasticität der festen Körper daraus gelingen werde, da wir ja an den Schwingungen eines aus elliptischer Oeffnung entsendeten Rauchringes und an der Deformation zweier sich nähernder Wirbelringe Beispiele von rein scheinbarer, durch Bewegung erzeugter Elasticität haben. Heath bemerkt, dass die Idee, die Elasticität durch blos anziehende Kräfte zu erklären, schon in seinem 1874 erschienenen Buche "Elementare Auseinandersetzung der Lehre von der Energie", enthalten ist. Btz.

37. Berthelot. Ueber die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Verpuffung in festen und flüssigen Explosivkörpern (C.R. 100, p. 314—320. 1885).

Der Verf. berichtet über Versuche der "Commission des substances explosives", an denen der Oberst Sebert und Vieille in hervorragender Weise betheiligt gewesen sind Die Versuche erstreckten sich auf Schiessbaumwolle und amidon-poudre, welche beide Substanzen in Metallröhren comprimirt wurden; ferner auf körnige Schiessbaumwolle, Nitromannit, Dynamit, flüssiges Nitroglycerin und auf Panelastit, eine Mischung von Schwefelkohlenstoff und flüssiger salpetriger Säure zu gleichen Theilen. Die zu den Versuchen angewandten Metallröhren von Blei, Zinn etc. hatten eine Länge von 100 bis 200 m und einen inneren Durchmesser von 1-2 mm. Die Beobachtungen wurden mit dem von Sébert schon 1878 angegebenen, wenig modificirten Velocimeter und einem ebenfalls schon früher von Sébert angewandten Fall-Chronograph, oder auch dem Chronograph Le Boulangé gemacht. Als allgemeine Resultate ergibt sich, dass die Geschwindigkeit bei Schiessbaumwolle mit der Dichte der Ladung zunimmt, ebenso mit dem Durchmesser er Röhre, letzteres wenigstens innerhalb der engen Ver-Auch scheint die Geschwindigkeit noch mit er Widerstandsfähigkeit der Röhre zuzunehmen, z. B. ist э grösser bei Zinn als bei Blei. Messungen mit gewunnen und geraden Röhren geben ungefähr dieselben Werthe. > betrug die Geschwindigheit bei comprimirter pulverföriger Schiessbaumwolle, mit einer Ladungsdichte von 1 bis 2, in Bleiröhren von 4 mm äusserem Durchmesser im Mittel 200 m, in Zinnröhren von demselben Durchmesser und bei igefähr derselben Ladungsdichte 5916 m (bei einem äusseren urchmesser von 5,5 mm erhöhte sich die Geschwindigkeit Granulirte Schiessbaumwolle gab unter denif 6100 m). lben Bedingungen 4770 m. Die mit "amidon-poudre" eriltenen Werthe weichen von den für Schiessbaumwolle sehr enig ab. Die grösste Geschwindigkeit zeigt Nitromannit, s zu 7686 m bei einer Ladungsdichte von 1,9 in einer Bleiihre von 4 mm äusserem Durchmesser. Nitroglycerin wird engen Röhren bei niedriger Temperatur schwer zur Veraffung gebracht. Dasselbe zeigte, nachdem die Bleiröhre on 3 mm innerem Durchmesser auf 18-20° in der Sonne :wärmt worden war, eine Verpuffungsgeschwindigkeit von )78-1286 m, welche bei einer Röhre von 9 mm innerem urchmesser auf 1386 m stieg. Bemerkenswerth ist, dass ie Geschwindigkeit bei Dynamit immer grösser ist, als bei itroglycerin (bei Röhren von 3-6 mm innerem Durchmesser 2600 m), wodurch sich auch das verschiedene Verhalten er beiden Explosivkörper an freier Luft und in verschlosenen Gefässen erklärt. Endlich Panelastit zeigt eine Gechwindigkeit von 4885-6658 m und entspricht also damit er Schiessbaumwolle. Rth.

8. Berthelot und Werner. Untersuchungen über die Isomerie in der aromatischen Reihe. Neutralisationswärme der vielatomigen Phenole (C. R. 100, p. 586—591. 1885).

Die Verf. beginnen eine grössere Untersuchung über die somerie in der aromatischen Reihe mit Versuchen über die Ieutralisation von vielatomigen Phenolen, und zwar Resorcin und Orcin, Hydrochinon, Pyrocatechin und Chinon, Phloreglucin und Pyrogallol. Die Werthe für die Lösungswärme ind:

Für Orcin wird noch experimentell nachgewiesen, den die Lösungswärmen des wasserfreien und die des wasserbeitigen identisch sind.

Als Neutralisationswärmen ergeben sich:

```
1) Resorcin: C_6H_6O_4 (1 Aeq. = 3 l) + \frac{1}{4} Na<sub>2</sub>O (1 l) bei 10° +4,182
                                                                       +4,044 8,22001
                                            +1Na<sub>2</sub>O . . .
                                            + 1 Na, 0 . .
                                                                       +3,881)
                                                                       +3,478 7,359 ,
                                            + \frac{1}{2}Na<sub>2</sub>O . . . .
                                            + + Na_2O.
                                                                       +0,705)
                                                                       +0,000 0,705 -
                                            + \frac{1}{4} Na_2 O.
                                                                              +16,29004
  C_6H_6O_9 + 1 Na<sub>2</sub>O auf einmal . . .
                                                                              +16,397 -
  2) Orcin: C_7H_8O_2 (3 l) + \frac{1}{2}Na_2O bei 10°.
                                                                       +4,219
                                                                       +4,027 8,246 (3)
                                + 1 Na.0
                                + 1 Na<sub>2</sub>O
                                                                        +3,8221
                                                                       +3,207 7,000
                                + \{Na_{2}O
                                + \frac{1}{1}Na<sub>2</sub>O
                                                                       +0,425)
                                                                       +0,000
                                + \frac{1}{2}Na,0
                                                                              + 15,700 🖼
```

Die Werthe für Orcin und Resorcin sind nahezu die gechen und beweisen, dass beide die Rolle eines zweibesieden. Phenols spielen. Ebenso verhält sich Hydrochinon, wollte gefunden wird:

```
3) Hydrochinon: C_6H_6O_2 (6 l) + \frac{1}{2} Na<sub>2</sub>O (2 l) b. 10° . . . +8,001 + \frac{1}{2} Na<sub>2</sub>O . . . +6,361 + \frac{1}{2} Na<sub>2</sub>O . . . +1,199 + \frac{1}{2} Na<sub>2</sub>O . . . +0,000
```

Dagegen zeigen Werthe für Pyrocatechin:

```
Pyrocatechin: C_6H_6O_2 (6 l) + \frac{1}{2} Na<sub>2</sub>O bei 10° . . . +6,257 + \frac{1}{2} Na<sub>2</sub>O . . . +1,405 + \frac{1}{2} Na<sub>2</sub>O . . . +0,605
```

s die zweibasische Verbindung bei dieser Verdünnung ht existirt; wahrscheinlich ist dieselbe ganz zersetzt, in loger Weise wie ein gewöhnliches Alkoholat.

Bei dem Chinon:

 $C_6H_4O_2 + \frac{1}{2}Na_2O \text{ verd.} \dots + 31,44 + \frac{1}{2}Na_2O \dots + 2,72 \text{ Cal.}$ 

idelt es sich nicht um eine einfache Neutralisation; die issigkeit wird gleich schwarz, selbst im Stickstoff. Die iatomigen Phenole, Phloroglucin und Pyrogallol geben mit n ersten und zweiten Aequivalent Alkali fast die gleiche irmetönung, wie das normale Phenol und die zweibasischen enole, dagegen zeigen sie beim dritten das Verhalten eines vöhnlichen Alkoholats. Die Neutralisationswärmen sind:

Berthelot und E. Werner. Bromsubstitutionsproducte der violatomigen Phenole (C. R. 100, p. 688-692, 1885).

- E. Werner. Bromsubstitution des Hydroxylwasserstoffs. Bromirtes Tribromophenol (ibid. p. 799-802).
- 1) Resorcin, C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>, Schmelzpunkt 110°, und Orcin, H<sub>9</sub>O<sub>2</sub>, Schmelzpunkt 58°. Es wird gefunden:

$$\begin{array}{l} H_6 O_2 \ (4 \ l) + 3 \ Br_2 \ (25 \ g = 1 \ l) = 3 \ HBr \ gel. + C_6 H_8 Br_3 O_2 \ gef. \ b. 13^\circ \ + 63,6 \ Cal. \\ H_8 O_2 \ (5 \ l) + 3 \ Br_2 \ = 3 \ HBr \ gel. + C_7 H_5 Br_3 O_2 \ gef. \ bei \ 13^\circ \ + 61,90 \ , \end{array}$$

Beim normalen Phenol hat man 68,45 Cal. Die gefunnen Werthe sind also nicht sehr voneinander verschieden.

2) Die dreiatomigen Phenole, Phloroglucin geben:

 $I_6O_8$  (15 l) +  $3Br_2 = 3HBr$  gel. +  $C_6H_6Br_3O_3$  gef. bei  $13^\circ + 61.82$  Cal. d Pyrogallol:

Hier ist also die Wärmetönung nahezu der Brommenge proportional. Ein abweichendes Verhalten zeigen die beiden zweiatomigen Isomeren des Resorcins.

```
Pyrocatechin: C_3H_6O_3 (12 l) + Br, bei 13° ... 14,79 Cal.

+ 2 Br, ... 31,69 "

+ 3 Br, ... 48,60 ",

und Hydrochinon: C_8H_6O_4 + Br, bei 12,0° ... +12,21 Cal.

+ 2 Br, bei 10,5° ... +13,60 ",

+ 3 Br, ... +14,21 ",

+ 4 Br, ... +14,59 ",
```

Bei Pyrocatechin beträgt die Wärmemenge ungesähr zwei Drittel von der bei Resorcin und Pyrogallol; noch grösser ist der Unterschied beim Hydrochinon. Bei dem letzteren handelt es sich ohne Zweisel um die Abscheidung von 2H unter Entstehung von Chinon. Diese complexe Reaction soll weiter untersucht werden.

E. Werner hat dann die Bildungswärme des bromirten Tribromphenols bestimmt, nachdem vorher festgestellt war, dass die Reaction zur Erzeugung dieser Verbindung in der Weise:

 $C_0H_5$ . OH +  $4Br_2 + nBr = 4HBr + C_0H_2Br_3$ . OBr + nBr vor sich geht. Die Einwirkung von Br gel. auf Phenollösung gibt 73,69 Cal. bei 14°, die Einwirkung von Bromwasser auf Natriumphenat 80,02 Cal. bei 10°, endlich die Einwirkung von Br gel. auf Natriumtribromophenat bei 15° 13,82 Cal.

Diese drei Processe geben für:

 $C_6H_6O$  gel. +  $(4Br_2 + nBr)$  gel. = (4HBr + nBr) gel. +  $C_6H_2Br_4O$  f. der Reihe nach 73,69, resp. 73,72 und 73,90, im Mittel 73,77 Cal. Vergleicht man diese Werthe mit dem von Berthelot und Werner für die drei Wasserstoffäquivalente gefundenen (26,3; 46,3; 68,4), wonach die Substitution des vierten nur 5,3 Cal. entwickelt, so erklärt sich die Leichtigkeit, mit der das letztere wieder durch H ersetzt werden kann.

Es ist wohl zu beachten, dass das Brom zunächst das Brom in einem Wasserstoff (phénolique) ersetzt, ehe die Substitution in den beiden anderen (bénzinique) eintritt. Die letztere könne überhaupt nicht direct ohne Einwirkung einer äusseren Energie stattfinden.

De Forcrand. Ueber die Glyoxalbisulfite von Kalium und Barium (C. R. 98, p. 1537—39. 1884).

Das Kaliumglyoxalbisulfit (C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>.K<sub>2</sub>O, S<sub>3</sub>O<sub>4</sub>, H<sub>2</sub>O) bei 17° (ein Theil Salz in 40 Thln. Wasser) eine Lösungsme von -13,40 Cal. und entwickelt bei Hinzufügung von lilauge (4 Aequiv.) + 34,07 Cal. Hieraus berechnet sich Bildungswärme von C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> gel. + K<sub>2</sub>O, S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> gel. zu 14,96 Cal. Ferner für die Verbindung im festen Zustand: ,H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> f. + 2SO<sub>2</sub> gs. + K<sub>2</sub>O + H<sub>2</sub>O f. . . . 142,81 Cal. (resp. 144,24 Cal., wenn H<sub>2</sub>O fl.)

d für die Verbindung im gelösten Zustand 129,41 Cal., sp. 130,84 Cal.

Für das Bariumglyoxalbisulfit wird experimentell stimmt: Lösungswärme (in 200 Thln. Wasser bei 16°) 8,68 Cal., Neutralisationswärme durch BaO + 42,06 Cal. ieraus berechnet sich die Bildungswärme zu 42,06 Cal. d für:

$$C_2H_2O_2$$
 f. + 2SO<sub>2</sub> gs. + BaO f. +  $3^{1}/_2$  H<sub>2</sub>O f. . . . + 92,72 Cal. (+97,72 Cal., wenn H<sub>2</sub>O fl.)

de Forcrand. Bildungswärme des Ammoniumglyoxalbisulfits (C. R. 100, p. 748-751. 1885).

Die Lösungswärme bei 10° in dem 50 fachen Wasserwicht ist 10,91 Cal. Für die bei der Einwirkung von getem Glyoxal auf gelöstes Ammoniumbisulfit entwickelte ärmemenge findet der Verf. nach zwei Methoden im Mittel ,27 Cal. für die Reaction:

 $C_3H_3O_2$  gel. +  $Am_3O_1$ ,  $S_3O_4$  gel. =  $C_3H_3O_2$ ,  $Am_3O_1$ ,  $S_3O_4$ ,  $H_3O_1$  gel. as den experimentell bestimmten Werthen ergibt sich:

$$C_3H_3O_3$$
 f. + 2 SO<sub>3</sub> gs. + 2 NH<sub>3</sub> gs. + 2 H<sub>2</sub>O f. . . + 84,85 (2 H<sub>2</sub>O fl. . . 87,72)

d für die gleiche Verbindung 73,94, resp. 76,81 Cal. Ferner für:

$$C_2H_2O_3$$
 f. +  $Am_2O$ ,  $S_2O_4$  f. +  $H_2O$  f. . . 16,07 ( $H_2O$  fl. . . 17,50)

nd für die gleiche Verbindung 5,16, resp. 6,59 Cal. Die Zusammenstellung dieser Werthe mit den früher (Beibl. 8, p. 572) für die Salze des Natriums, Kaliun Bariums gefundenen gibt für die Reaction:

$$\begin{array}{ccccccc} C_2H_4O_2 \ gel. & + MO \ , \ S_2O_4 \ gel., & je \ nachdem \\ MO = Na_4O \ ; & K_4O \ ; & BaO \ ; & Am_4O \\ & 11,03 & 14,96 & 10.69 & 14,22 \ . \end{array}$$

Für die Neutralisationswärmen der Säure C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> erhält man:

mit Na<sub>2</sub>O . . . 16.55 
$$\times$$
 2; mit  $\frac{1}{2}$ K<sub>2</sub>O . . . 18,46  $\times$  2 mit BaO . . . 17,28  $\times$  2; mit  $\frac{1}{2}$ Am<sub>4</sub>O . . . 17,27  $\times$  2

43. de Forcrand. Bildungswürme des Ammoniumsulf-bisulfits (C. R. 100, p. 244-247, 1885).

Aus der Neutralisationswärme von SO, durch Amn

$$2 SO_2 + 2 Am_2O ... + 25,40 \times 2 Cal.$$
  
 $2 SO_2 + Am_2O ... + 29,56 Cal.$ 

folgt: 2SO<sub>3</sub>, Am<sub>2</sub>O verd. + Am<sub>2</sub>O ... + 21,24 Cal.

Ferner erhält man für die Lösungswärme von  $Am_2O$ , SC bei  $+8^{\circ}-5{,}36$  Cal. und für  $Am_2O$ ,  $SO_2$  bei  $+8^{\circ}-1$ . Hieraus folgt:

 $Am_2O$ ,  $SO_2$  f. +  $H_2O$  fl. . . . + 3,82;  $Am_2O$ ,  $SO_2$  f. +  $H_2O$  f. . . . und für die Bildung aus den Elementen:

S f. + 
$$O_3$$
 gs. +  $H_8$  gs. +  $N_9$  gs. . . . 215,44 (S gs. . . . + 218,4 S $O_2$  gs. + 2N $H_3$  gs. +  $H_2$ O gs. . . . + 64,8 Cal.

Die Lösungswärme des Bisulfits Am<sub>2</sub>O, S<sub>2</sub>O<sub>4</sub> 1 - 6,38 Cal. Hieraus erhält man für die Bildungsw

$$S_2$$
 f. +  $O_5$  gs. +  $H_8$  gs. +  $N_2$  gs. + 300 Cal. ( $S_2$  gs. + 305,2  $S_2O_4$  gs. + 2 NH<sub>3</sub> gs. +  $H_2O$  gs. . . . + 80,0.

Für die Fixirung des Sauerstoffes berechnet de mit Zuhülfenahme von Zahlen von Sabatier:

44. W. Louguinine. Verbrennungswärmen der einiger Fettsäuren (C. R. 99, p. 1118—20. 1884).

Der Verf. will durch seine Versuche die Beziehu schen den Verbrennungswärmen der Aether von Säur denjenigen dieser Säuren selbst feststellen und findet das Resultat, dass die Verbrennungswärme des Aethers nahezu der Summe der Verbrennungswärmen der Säure und des Alkohols, die zur Bildung des Aethers gedient haben, gleich ist, wenn die Zahl der Alkoholmolecüle mit in Rechnung gezogen wird. Dieselbe Beziehung hat bereits Berthelot (Ann. de Chim. et de Phys. (3) 46, p. 341; (4) 6, p. 415; (5) 9, p. 338) aufgestellt und verificirt.

Die Bestimmungen des Verf. sind:

1) Allylacetat C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>. Verbrennungswärme für 1 g 6558,28 Cal., also für:

```
C_5H_6O_2 fl. + 12O gs. = 5 CO<sub>2</sub> + 14 H<sub>2</sub>O fl. . . . 655 828 Cal.;

Verbrennungswärme von C_2H_4O_2 . . . 210 312 Cal.,

, , C_3H_6O . . . 442 650 ,
```

2) Oxalsäurediäthyläther. Verbrennungswärme von 1 g 4905,05 Cal., also für:

```
C_6H_{16}O_4 fl. + 13 O gs. = 6 CO<sub>2</sub> gs. + 5 H_2O fl. . . . 716 203 Cal. Verbrennungswärme von C_3H_2O_4 . . . 60 200 Cal., , , 2 C_2H_4O . . . 660 900 , ,
```

Aethylmalonat. Verbrennungswärme von 1 g 5378,95 C.,
 also für:

```
C_7H_{12}O_4 fl. + 16 O gs. = 7 CO_2 + 6 H_2O fl. . . . 860 632 Cal.

Verbrennungswärme von C_2H_4O_7 f. . . . 207 000 , , , 2 C_2H_6O fl. . . . 660 900 , ,
```

4) Diäthyläther der Bernsteinsäure. Verbrennungswärme von 1 g 5791,26 Cal., also für:

```
C_8H_1Q_4fl. + 190 gs. = 8CO_2 + 7H_2O fl. . . . 1 007 679 Cal.

Verbrennungswärme von C_4H_6O_4 f. . . . 543 000 , , , 2 C_2H_4O . . . 660 900 , ,
```

Aus den Beobachtungen ergibt sich noch für CH<sub>2</sub> 147 047, resp. 145 738 Cal. Rth.

45. A. Müller. Bemerkung über die Bildungswärme einiger Aminsalze in verdünnter Lösung (Bull. Soc. Chim. 43, p. 213—217. 1885).

Der Verf. hat die Bildungswärmen von Carbonaten mit den folgenden Gleichungen berechnet, in welchen jeder Körper im gleichem Zustand und in verdünnter Lösung angenommen ist.

```
(NR_3)_2 a CO_3H_4 = 2NR_3 + a(H_1O + CO_2) \dots absorb \dots - x Cal 2NR_3 + 2HCl = 2NR_3HCl \dots giebt + C (NR_3)_3 a CO_3H_2 + 2HCl = 2NR_3HCl + a(H_2O + CO_3) \dots + e - x + C = c also <math>x = C - c.
```

R bedeutet Wasserstoff, resp. ein Alkoholradical, a kan von 0 bis 2 variiren. Die folgende Tabelle gibt die so gefundenen Werthe, zusammengestellt mit den Zahlen für die entsprechenden Ammoniaksalze:

	2	NR,KCl	$(NR_3)_2CO_3H_3$	(NR <sub>2</sub> ),2 CO <sub>2</sub> H
Ammoniak		24,9 Cal.	12,3	19,4
Monomethylamin		26,1	16,0	18,0
Dimethylamin .		23,2	12,6	15,8
Trimethylamin.		•	8,3	9,7
Amylamin		27,4	16,4	19,4

Hiernach haben die Trimethylaminsalze die kleinste Bildungswärme. Der Verf. hat dann noch die Bildungswärme der Carbonate:

(NH,CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> 1,25 CO<sub>3</sub>H<sub>2</sub> und [NH(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>] 1,45 CO<sub>3</sub>H<sub>2</sub> zu 17,1, resp. 14,7 bestimmt und schliesst hieraus, dass zwischen dem neutralen Carbonat und dem Bicarbonat der untersuchten Amine noch mehrere intermediäre Carbonate liegen, oder dass wenigstens die Fixirung von CO<sub>3</sub>H<sub>2</sub> auf die Monocarbonate ein physikalischer Process ist.

## 46. Rathke. Entgegnung an Hrn. Potilitzin (Chem. Be. 17, p. 1445—47. 1884).

Potilitzin hatte sich (Chem. Ber. 17, p. 1315) beschwert, dass der Verf. ihn in seiner Abhandlung "über die Principien der Thermochemie" (Beibl. 5, p. 183) nicht genügend berücksichtigt habe. Hiergegen verwahrt sich Rathke mit dem Bemerken, dass er bis zum Druck seiner Abhandlung alle Publikationen von Potilitzin verfolgt habe, soweit sie nicht in russischer Sprache geschrieben gewesen seien. Abweichungen vom Princip der grössten Arbeit seien schon längsbekannt gewesen, und habe der Verf. nur beabsichtigt, zu untersuchen, ob die dafür gegebenen Erklärungen stichhaltig seien.

Die von Potilitzin gefundene Regel, dass bei Behandlung verschiedener Chlormetalle mit Brom die Procente verdrängten Chlors innerhalb eine "natürlichen Gruppe" von Elementen proportional seien dem Atomgewicht des Metalles, scheint dem Verf. mehr auf einer zufälligen Uebereinstimmung der Zahlen zu beruhen, da beispielsweise Quecksilberchlorid und Chlorbarium bei der angewandten Temperatur (400°) wohl kaum vergleichbar sind, ebensowenig Chlorsilber und Chlornatrium. (Verf. schliesst folgendermassen: Es ist wirklich zu befürchten, dass an die Periodicität der Elemente sich allmählich ein gewisser naturwissenschaftlicher Mysticismus anheftet, dass die Atomgewichtstafel zu einer Art von Cabbala wird, welche ganz unverständliche numerische Beziehungen zwischen allen Eigenschaften der Körper erschliesst und in alle Winkel ein Licht wirft, welches selbst dunkler ist, als das frühere Dunkel.) Rth.

47. A. Witz. Ueber den Gang der Verbrennung bei explosiven Gemischen mit Leuchtgas (C. R. 100, p. 1131—32. 1885).

Der Verf. berechnet folgende Temperatur:

pro Cubicmeter	const. Volumen	const. Druck
entwickelte Wärmemenge	Temp. Druck	Temp. Druck
Mischung: 1 Vol. Gas 6 Vol. Luft	2064 ° 8,6 Atm.	1596° 6,8 Atm.
,, 1 ,, ,, 10 ,, ,,	1514 6,5 "	1169 5,3 "

Der Verf. macht darauf aufmerksam, dass diese Zahlen tiefer liegen als die gewöhnlich angegebenen, und dass, da nach Mallard und Le Chatelier für Kohlensäure und Wasser erst gegen 1800° und 2500° sich die Dissociation geltend macht, dies nicht berücksichtigt zu werden braucht. Die sich anschliessenden weiteren Bemerkungen gelten den Gasmotoren.

Die in dem Ref. (Beibl. 9, p. 319) bemerkte Steigerung des Erwärmungsvermögens bei Verdünnung mit 10 Vol. Luft rührt von der exothermischen Bildung einer kleinen Menge von Salpetersäuremonohydrat unter dem gleichzeitigen Einfluss der Entladung und der Detonation aus den Kohlenwasserstoffen im Gase her.

E. W. 48. E. Bouty. Ueber die latenten Verdampfung swärmen (J. de Phys. (2) 4, p. 26—27. 1885).

Die latente Verdampfungswärme ist bekanntlich:

$$L = \frac{T}{E} (u' - u) \frac{dp}{dt}.$$

Für das spec. Volumen des Dampfes kann man schreiben, wenn  $\delta_0$  das absolute spec. Gewicht des Wasserstoffs bei 0° und dem Drucke  $p_0$  ist, und e das Atomgewicht darstellt und wenn man u gegen u' vernachlässigt:

$$u' = \frac{1}{\delta_0 e} \frac{p_0}{p} \frac{T}{273}, \qquad Le = \frac{p_0}{273 \delta_0 E} \cdot \frac{T^2}{p} \cdot \frac{dp}{dt}.$$

Ist  $T_0$  der Siedepunkt bei  $p_0$ , so ist:

$$L_1 e = \frac{1}{273 \delta_0 E} T_0^2 \left(\frac{dp}{d\ell}\right)_0.$$

Nimmt man an, dass beim Siedepunkt die Dämpfe die normale Dampfdichte haben, und dass das Dalton'sche Gesetz gilt, d. h. dass  $(dp/dt)_0 = \text{const.}$  ist, so ist  $L_0e/T^2$  für alle Körper eine Constante. Dies ist angenähert richtig. Für 17 betrachtete Körper lag  $L_0e/T^2$  zwischen 0,0633 und 0,0905.

49. Louis Henry. Ueber die Schmelzbarkeit in der Oxalsäurereihe (C. R. 100, p. 60-63. 1885).

Anschliessend an die Untersuchungen von Baeyer über die Schmelzpunkte der Säuren in der Oxalsäurereihe hat der Verf. eine Reihe von Sätzen aufgestellt; er geht von den folgenden Schmelzpunkten aus:

	Schmelzp.	Schmelsp.
Oxalsäure, C,H,O,	2120	Norm. Pyroweins., C <sub>3</sub> H <sub>6</sub> O <sub>4</sub> 97.5°
Malonsaure, C3H4O4	132°	Adipinsaure, C <sub>6</sub> H <sub>10</sub> H <sub>4</sub> 148*
Bernsteinsäure, C.H.	), 180°	

Die Zahlen zeigen, dass beim Uebergang von einem geraden zu einem ungeraden Gliede der Schmelzpunkt um ca. 80°, bei dem von einem ungeraden zu einem geraden Gliede um ca. 48° sinkt. Theilt man die Gesammtreihe in eine gerade und eine ungerade, so sinkt der Schmelzpunkt is jeder derselben beim Uebergang von einem Gliede zum nächsten um ca. 33°.

Für die höheren Glieder gelten diese Regelmässigkeiten nicht mehr; diese sind vielleicht nicht mehr normal, also auch nicht mehr direct vergleichbar. Ganz analog wie die Säuren selbst verhalten sich die Bimethylester und die Amide.

Das Bimethyloxalat schmilzt bei 54°, das malonsaure ist noch bei -14° flüssig; das Succinat ist fest und schmilzt bei +14°. — Das malonsaure Amid schmilzt bei 170°; die Oxalsäure- und Bernsteinsäureamide sind erst bei höheren Temperaturen schmelzbar. E. W.

## 50. Louis Henry. Ueber die Amide der Oxalsäurereihe (C.R. 100, p. 943—947. 1885).

Die Amide haben die Zusammensetzung  $(NH_2)OC-(CH_2)_n-CO(NH_2)$ . Die Resultate für die Schmelzpunkte und Löslichkeiten sind in der Tabelle zusammengestellt. S ist der Schmelzpunkt, x die Zahl Wassertheile, die ein Theil Amid braucht, um sich bei  $t^0$  zu lösen.

73	s	x	t	$\boldsymbol{x}$
0	unschmelzbar	1	7,3	2700
1	unschmelzbar 168—170	gross + 72	8	12
2	<b>243—245</b>		9,1	160
3	175	$\begin{bmatrix} -68 \\ +45 \end{bmatrix}$	10,4	14
4	220	J + #0	12,2	227

Wie man sieht, nimmt bei den geraden Amiden mit zunehmendem C-Gehalt der Schmelzpunkt, wie bei den Säuren ab, und die Unterschiede zwischen paaren und unpaaren Gliedern werden immer kleiner.

Die geraden Glieder krystallisiren ausserdem in schönen Krystallen, die ungeraden in kleinen.

Für die symmetrischen Bimethylderivate [(CH<sub>3</sub>)NH—CO]<sub>2</sub>—(CH<sub>3</sub>)<sub>n</sub> ergaben sich folgende Schmelzpunkte:

n=0 209-210, n=1 123-125, n=2 175, n=3 113-115, n=4 151-158.

Auch hier tritt dieselbe Erscheinung wie oben ein, ein Abwechseln der Schmelzpunkte bei den geraden und ungeraden Gliedern. E. W. 51. Louis Henry. Ueber die Flüchtigkeit von sauerstofhaltigem Nitril (C. R. 100, p. 1075-77. 1885).

Substituirt man in der Gruppe CH<sub>3</sub> an Stelle von H<sub>1</sub>. N, so tritt eine Erhöhung des Siedepunktes ein, und zwar eine grössere, wenn das substituirte CH<sub>3</sub> mit CH<sub>2</sub>, als wenn es mit CO verbunden ist, so ist z. B. die Differenz (A) der Siedepunkte der Verbindungen (die Zahlen in Klammern sind die Siedepunkte):

Substituirt man CN an Stelle von Chlor in den Gruppen COCl und CH<sub>2</sub>Cl, so tritt stets eine Siedepunktserhöhung ein, die aber im ersten Fall kleiner als im zweiten ist:

$$CH_3-O-COC1$$
 71,  $CH_3-O-CO-CN$  100,  $\Delta = +$  30,  $CH_3-O-CH_2C1$  59,  $CH_3-O-CH_2CN$  120,  $\Delta = +$  61.

Ersetzt man in der Gruppe CO oder CO—O den 0 durch H<sub>2</sub>, so tritt, wenn diese Gruppen mit CH<sub>3</sub> verbunden eine Siedepunktserhöhung ein, dagegen eine Siedepunktserniedrigung, wenn sie mit NC verbunden ist:

$$CH_3-CH_2-CH_3$$
 (-17),  $CH_3-CO-CH_3$  (+56),  $\Delta = +78$ .  
 $CH_3-CH_2-CN$  (+97),  $CH_3-CO-CN$  (+98),  $\Delta = -4$ .

Diese Erhöhung der Flüchtigkeit infolge der gleichzeitgen Anwesenheit von Sauerstoff und Stickstoff in einem kollenstoffhaltigen Molecül tritt nur ein, wenn diese Elemente unmittelbar nebeneinander stehen; schiebt sich zwischen sie auch nur das Glied CH<sub>2</sub>, so ändert sich vollkommen das Verhältniss, es ist z. B.:

$$CH_3-CH_2-CH_2(OC_2H_5)$$
 (63),  $CH_3-CH_3-CO(OC_2H_5)$  (98),  $\Delta = +35$   
 $CN-CH_2-CH_2(OC_2H_5)$  (172),  $CN-CH_2-CO(OC_2H_6)$  (207),  $\Delta = +35$ 

Die Siedepunktserhöhung durch das Ersetzen von Clin der Gruppe CH<sub>2</sub>Cl durch CN ist die gleiche, mag mit der substituirten Gruppe eine Gruppe CH<sub>2</sub>OC<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>, oder CO(OC<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>) verbunden sein.

E. W.

2. F. M. Raoult. Erstarrungspunkt der Salzlösungen (Ann. de Chim. et de Phys. (6) 4, p. 401-430. 1885).

In der vorliegenden Abhandlung discutirt der Verf. noch inmal, veranlasst durch eine Bemerkung von Debray, die rüher von ihm erhaltenen Werthe für die Gefrierpunkts-rniedrigungen.

Von neuen numerischen Werthen ist nachzutragen, wenn A lie Gefrierpunktserniedrigung durch 1 g Salz in 100 g Wasser, M. A die moleculare Gefrierpunktserniedrigung bedeutet:

	A	M.A		A	$M \cdot A$
NH <sub>4</sub> ClO <sub>4</sub>	0,252	29,7	Kaliummellitat	ر ممر	40.0
KJ,	0,116	34,2	K <sub>6</sub> C <sub>12</sub> O <sub>12</sub>	0,084	48,0
Na <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	0,285		Cu 2 NO	0,244	

Die Resultate für die Gefrierpunktserniedrigungen sind olgende, die zum Theil schon früher mitgetheilt sind.

Salze einwerthiger Metalle. Salze, welche gleich niel Metallatome (n) im Molecül enthalten, zeigen gleiche Werthe von M.A. Für n=1 ist M.A zwischen 27 und 36, m Mittel 33,4 (der kleinste Werth 27 wird nur selten ereicht), den Werth 35 haben die Hydrate der einwerthigen Metalle. Für n=2 ist M.A=40; n=3 M.A=48; n=4 M.A=47; n=6 (Kaliummellitat) M.A=48. Der Werth M.A=48. Der Werth M.A=48. Der Werth M.A=48.

Analog den Werthen bei den Metallen sind auch die är den Wasserstoff bei starken Säuren, nicht aber bei chwachen, wie die folgende Zusammenstellung zeigt.

	M.A	l	M.A	I	M.A		M.A
[Cl	86,7	KCl	38,6	H <sub>s</sub> PO <sub>4</sub>	42,9	Na,PO,	48,9
IClO,	36,4	KClO <sub>3</sub>		HCy	19,4	KCy	32,2
INO,	<b>35</b> ,8	KNO,	80,8	HC,H,O,	19,0	KC,H,O,	34,5
LSO.	38,2	K,SO,		H,C,O,		K,C,O,	45,0

Die schwachen Säuren erzeugen stets einen anomalen Werth von M.A.

Für die zweiwerthigen Metalle ergibt sich: Die Werthe von M.A übersteigen nicht 53. Die Werthe von M.A bei diesen Salzen, die dieselbe ein- oder zweibasische Säure enthalten, sind nahezu gleich. Für Salze mit schwachen Säuren treten oft weit grössere Abweichungen auf.

Die Salze mit dreibasischen Säuren geben sehr unregelmässige Werthe (Magnesiumcitrat 10; Barium-Kobalticyanür 52,6); wahrscheinlich sind die wahren Formeln dieser Verbindungen nicht bekannt.

In Bezug auf den Beibl. 9, p. 18 mitgetheilten Satz, das die Gefrierpunktserniedrigungen sich als eine Summenwirkung darstellen lassen, ist zu beachten, dass die verschiedenen nacheinander eintretenden Metallatome nicht gleiche Gefrierpunktserniedrigungen hervorrufen, wie das Maximum derselben bei einwerthigen Salzen zeigt; doch gilt die Regel bis n=3. Auch gilt das Summengesetz nur für starke Säuren.

Grössere Abweichungen von den Beibl. 9, p. 18 aufgestellten Regeln zeigen Salze mit schwachen Säuren und Basen und solche mit mehrwerthigen Atomen. Hier kann man mit dem Verf. annehmen, dass *M.A* halb se gross ist als bei des starken Säuren, dass Dissociation in der Lösung eintreten kann, und dass sich die einfachen Molecüle zu compliciteren zusammenlagern.

Sehr eigenthümlich ist das Verhalten von Borar und Natriumsulfür, die grössere Werthe als die berechneten gebes; hier finden jedenfalls Dissociationen statt.

Aus den Gefrierpunktserniedrigungen schliesst der Vernoch darauf, dass in dem flüssigen Wasser je zwei Molecke zusammengekittet sind. Dann wird nämlich die maximik moleculare Erniedrigung, wenn 1 Mol. Salz in 100 Mol. Wasser gelöst ist, 0,56, wie sie sich auch für alle andere Lösungen ergibt (vgl. Beibl. 7, p. 101).

53. J. J. Coleman. Ueber die Verflüssigung der Gase und andere Wirkungen äusserster Kälte, sowie über einige Phiermene bei hoher Temperatur (Chem. News 51, p. 174—178. 188).

Der Verf. gibt in seinem resumirenden Vortrage machst in einer Tabelle die Temperaturen, bei denen schwerten der Gase sich verflüssigen, und meint, die von ihn zur Erzeugung kalter Luft construirten Maschinen könnte zur Gewinnung von flüssigem Aethylen Verwendung finden. E. W.

4. R. Assmann. Mikroskopische Beobachtung der Wolkenelemente (Gäa 21, p. 374—375. 1885).

Selbst in den kleinsten Wassertropfen, die die Wolken zuammensetzen, konnte der Verf. keine Staubtheilchen entdecken, die es die Theorie von Aitken verlangt, der die Bildung der Propfen auf eine Condensation des Dampfes an festen Partikeln urückführt. Man hat die Hypothese von Aitken bekanntch mit der Aenderung der Spannkraft bei Aenderung der Trümmung des Tropfens zu begründen gesucht. E. W.

5. W. Moon. Ueber eine Methode, das Verhältniss  $\gamma$  der spec. Wärme  $H_1$  bei constantem Drucke und H bei constantem Volumen für Gase zu berechnen (Phil. Mag. (5) 18, p. 372—373. 1884).

Moon gibt nur eine etwas modificirte Ableitung der ekannten Formel  $(H_1-H)/H_1=R/JH_1$ , wobei die Grössen echts den neuesten experimentellen Daten entnommen und  $I_1/H=1,41095$  gefunden wird. T ist das mechanische Värmeäquivalent, R die Constante des Boyle-Charles'-chen Gesetzes.

6. J. W. Clark. Bestimmung der Wärmecapacität eines Thermometers (Chem. News 51, p. 212. 1885).

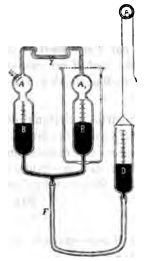
Man bestimmt die Massen des Glases und Quecksilbers, ndem man das ganze Thermometer erst in Luft und dann n Wasser wiegt und zum Schluss den Gewichtsverlust betimmt, wenn es so weit, wie bei den calorimetrischen Veruchen selbst in das Wasser eintaucht. E. W.

7. O. Pettersson. Ein neues Princip zur Messung der Würme (Nat. 30, p. 320-323. 1884).

Der Verf. will die Wärmemengen, die bei irgend welhen Vorgängen auftreten, bei constanter Temperatur, also hne Thermometer messen und zwar gleich als Arbeit. Er at zunächst Versuche über Wärmestrahlung angestellt. Dazu bringt er in ein dünnwandiges Gefäss eine schwarze Beiblätter B. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

Platte und compensirt die Erwärmungen der sie umgebenden Luft durch Aenderungen der Dichte, und zwar unter Autritt von Quecksilber. Nach mehreren Vorversuchen hat der Verf. folgenden Apparat angewandt:

A und  $A_1$  sind dünnwandige Glasgefässe von gleicher Grösse und Gestalt. Sie enthalten trockene Luft über den Quecksilber, das in B und  $B_1$  gleich hoch steht. Wird die graduirte Röhre D, die mit A und  $A_2$  communicirt, gehobs



oder gesenkt, so steigt das Niver gleichmässig in B und  $B_1$  und deLuft in A und A, wird gleichnisch comprimirt oder dilatirt, falls de Temperatur constant erhalten wird A, wird mit einer grossen Wasser masse umgeben, sodass in 🚣 🚾 Luft sich stets isotherm ausdem Dies ist auch in A der Fall, der Versuch so ausgeführt wird, des während der Dilatation der Luft 🛚 A und A, der Index des Differentisthermometers constant bleibt. Put nun ein Lichtstrahl auf ein dime geschwärztes Platinblech 1), so ist der mittlere Effect eine Erwärmung Luft in A, da aber eine Zumhe

um 0,0016 °C. genügt, um den Index um 1 mm zu verschitben, so kann der Experimentator stets durch Senken von D die Temperaturerhöhung compensiren. Die Grösse der Audehnung lässt sich am Rohr D ablesen.

Einige Versuche über die Strahlung von Gasslamse gaben befriedigende Resultate. E. W.

58. C. Wolf. Ueber eine neue Anordnung zur Bestimmel, der Lichtgeschwindigkeit mittelst eines rotirenden Spiele (C. R. 100, p. 303-309, 1885).

Der Verf. ist wieder auf das Princip von Foucatit zurückgekehrt, indem er zugleich einen Gedanken Bessel's

<sup>1)</sup> Es ist geschwärzt, indem man ein Platinblech electrolytisch Kupfer bedeckt und dann in einem Sauerstoffstrom erhitzt.

enutzt. Ein fester Spiegel von 0,20 m Durchmesser steht nem rotirenden von 0.05 m Durchmesser in 5 m Abstand Sie sind beide concav, sphärisch und haben nen Krümmungsradius von 5 m. Die Lichtquelle ist ein hmaler Spalt, der in die Versilberung des grossen Spiegels Das aus ihm austretende Lichtbündel, das die nze Oberfläche des drehenden erfüllt, wird von dieser flectirt und bildet auf der Oberfläche des festen Spiegels n bewegliches Bild des Spaltes. In jeder Lage wird dieses wegliche Bild eine Lichtquelle, die Strahlen kehren zum weglichen Spiegel zurück, der von neuem ein Bild entwirft. t die Rotationsgeschwindigkeit des Spiegels derart, dass e lineare Ablenkung gleich der Breite des Spaltes ist, so ldet sich das Bild neben dem Spalt; neben diesem Bilde itsteht ein zweites, ein drittes etc. Bei grösseren Geschwingkeiten erhält man voneinander getrennte Bilder. Ist die ahl der Umdrehungen 200 in der Secunde, so ist das zehnte ild 4 mm vom Spalt entfernt. Um die Bilder selbst zu obachten, bringt der Verf. eine Glasplatte unter einem 7 inkel von 45° in den Gang der Lichtstrahlen.

Der Verf. beabsichtigt, diese Versuche weiter zu führen id Spiegel mit einem grösseren Krümmungsradius zu beitzen, dieselben grösser zu machen, aber langsamer zu rehen. Er will darüber später berichten. E. W.

3. J. Dechant. Ueber den Gang der Lichtstrahlen durch Glasröhren, die mit Flüssigkeit gefüllt sind, und eine darauf sich gründende Methode, den Brechungsexponenten condensirter Gase zu bestimmen (Sitzungsber. d. K. Akad. d. Wiss. zu Wien. II. Abth. 90, 16. Oct. 1884. p. 539—550).

Lässt man durch eine Spalte paralleles Sonnenlicht auf n ziemlich dickwandiges Glasröhrchen fallen, so bemerkt an, dass die Ausbreitung des Lichtes mit beiderseitig wohlisgebildeten Spectren abschliesst, in welchen Roth am wegsten abgelenkt ist. Sind  $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\delta$  die Einfalls-, resp. rechungswinkel an den zwei concentrischen Kreisen, welche irch die äussere und innere Begrenzung der Glasröhre bildet werden, so ergibt sich für die halbe Ablenkung

 $d/2 = (\alpha + \beta) + (\gamma - \delta)$ . Für das Maximum der Ablenlindet sich die Formel  $tg \alpha - tg \beta + tg \gamma - tg \delta = 0$ .

Anstatt direct die Grösse der maximalen Ablenku zu beobachten, kann man für eine bestimmte Glasröhre, für ein bestimmtes n und R r (Verhältniss der Radien) verschiedene, beliebig gewählte  $\alpha$ , die Werthe von  $\beta$ ,  $\gamma$ . (Brechungsexponent der in der Röhre befindlichen Flükeit) berechnen, und zwar nach den Gleichungen:

$$\sin \beta = \frac{\sin \alpha}{n}; \quad \sin \gamma = \frac{\sin \alpha}{n} \cdot \frac{R}{r}; \quad \text{tg } \delta = \text{tg } \alpha - \text{tg } \beta + \text{tg}$$

$$\frac{1}{2} = (\alpha - \beta) + (\gamma - \delta); \quad n = \frac{\sin \alpha \cdot \frac{R}{r}}{\sin \delta}.$$

Wenn man dann die einander entsprechenden We von d und n' in eine Tabelle einträgt oder als Absci und Ordinaten darstellt, so kann man für irgend ein b achtetes d durch Interpoliren oder aus der Curve den z hörigen Werth von n' entnehmen.

Dieser umständliche Weg kommt wohl nur für Gas Betracht, welche sich in den Glasröhren leicht condens lassen, und bei denen andere Methoden zur Bestimmung n' nicht immer anwendbar sind.

Dazu müssen n, d, R/r direct betrachtet werden. n zu bestimmen, werden an ein Röhrenstücken (einer allen späteren Versuchen zu benutzenden Röhre) zwei neigte Ebenen angeschliffen und mittelst der Minimummeth bestimmt.

Die doppelte Deviation bestimmt man dadurch, dass das mit Flüssigkeit gefüllte Röhrchen auf die Mitte e Spectrometertischchens stellt und rechts und links die Elungen des Fernrohres abliest, welche den zwei Specentsprechen.

Das hierzu gehörige mittlere Verhältniss der Röh durchmesser wird bestimmt, indem man einmal den Auftri des Röhrenstückes in Wasser bestimmt, dann die Enden Siegellack verklebt und den jetzigen Auftrieb a bestin Dann ist:

$$\frac{R}{r} = \sqrt{\frac{a}{a-a}}$$
.

Bei Bestimmung des Brechungsexponenten n' der verichteten schwefligen Säure zeigte sich ein ziemlich grosser linfluss der Temperatur auf die Grösse der Ablenkung. Aus sehreren solchen Beobachtungen bestimmte sich  $n'=1,340_{\gamma}$  ei 20° C. für Natriumlicht. In der Nähe von 20° zeigt sich ir 1° Temperaturzunahme eine Abnahme des Brechungssponenten um 0,00080. Das flüssige Cyan ergab für gelbes sicht  $n'=1,318_{\gamma}$  (20°) und für 1° Steigerung eine Abnahme on n' um 0,00085. Schwefelwasserstoff ergab n'=1,374 nd eine Abnahme von 0,00114 für 1° Temperatursteigerung. Bei Chlor ist n'=1,385, das bei 1° Erwärmung um 0,00098 bnimmt.

Diese Methode ist jedoch nur anwendbar, wenn der Brechungsapparat der Flüssigkeit kleiner ist, als der des Flases. Ist dies nicht der Fall, so kann man Nebenspectra enutzen, die indess wohl wegen ihrer Lichtschwäche nicht u genauen Resultaten führen können.

30. Lorenzo. Theorie der optischen Instrumente mit Anwendungen auf die Teleskope und die himmlische Photographie (Publ. del Reale Osservat. di Brera in Milano. Nr. 25. 237 pp. Milano, Hoepli, 1883).

In der vorliegenden Abhandlung beabsichtigt der Verf., ine vollständige Theorie der optischen Instrumente zu geben. Er beschreibt dabei eine Reihe neuer Systeme. Einen Auszug gestattet das umfangreiche Werk nicht. E. W.

#### 11. W. N. Shaw. Focallinien (Nat. 31, p. 185-186. 1884).

Fällt ein Lichtstrahlenbündel von einem Punkt aus auf in Prisma, so scheinen dieselben noch den Durchgang durch las Prisma mit verticaler Kante von einer horizontalen und erticalen Linie auszugehen. Ist u der Abstand des Punktes om Prisma, so ist der der horizontalen Focallinie  $v_2 = u$ , der er verticalen  $v_1 = \cos^2 \varphi_1/\cos^2 \varphi$ . ( $\cos^2 \psi/\cos^2 \psi_1$ ) u, wo  $\varphi \varphi_1$ ,  $v \psi_1$  die Einfalls- und Brechungswinkel sind. Das Bild eines urch das Prisma betrachteten Gegenstandes liegt zwischen en Focallinien und entspricht den Kreisen grösster Deutichkeit. Für das Minimum der Ablenkung, für das  $\varphi = \varphi_1$ ,

fallen die beiden Focallinien zusammen; es findet deutliches Sehen statt.

Man kann die Erscheinung sehr gut wahrnehmen, wenn man ein Drahtnetz mit horizontalen und verticalen Fäden durch ein Prisma betrachtet. Dabei kann man einmal direct mit einem Teleskop mit kurzem Focus auf dasselbe hinblicken und findet, dass man dem Ocular zwei wesentlich verschiedene Lagen geben muss, um die verticalen und horizontalen Fäden deutlich zu sehen.

Zweckmässig ist es, zwischen Gitter und Prisma eine Linse von etwas grosser Focallänge einzuschalten und das Bild derselben dann mit einer gewöhnlichen Lupe oder einem Fernrohr, das hinter einem zweiten Drahtnetz mit unter 45° geneigten Fäden steht, betrachten. Stellt man das Prisma erst auf das Minimum und dreht es allmählich, so sieht man zuerst die verticalen und horizontalen Linien deutlich, dann verschwinden die verticalen. Bei einem Zurückziehen des Oculars erscheint dann ein verschwommenes Bild des Drahtnetzes, das zuletzt einem deutlichen Bild der horizontalen Fäden Platz macht.

Die Eigenschaften der Focallinien einer Linse bei schräger Incidenz lassen sich ebenso nachweisen. Es folgt:

$$\frac{u-v_1}{u-v_2}\cdot\frac{v_2}{v_1}=\sec^2 \varphi.$$
 E. W.

62. L. Mack. Der Winkelspiegel. Genaueres über Lage und Anzahl der Bilder eines in seine Oeffnung eingeführten Gegenstandes (Grunert's Arch. (2) 1, 1885. 52 pp.).

Der Verf. behandelt das obige Problem sehr eingehend und zeigt, wie die früheren Untersuchungen dasselbe nicht vollkommen gelöst haben. Wegen der Details muss auf das Original verwiesen werden. E. W.

63. **K.** Mack. Zur Theorie des Winkelspiegels (Gruneris Arch. (2) 2, p. 220-222. 1885).

Im Anschluss an Betrachtungen, die in der eben besprochenen Abhandlung enthalten sind, entwickelt der Verfasser eine neue Formel, die unter allen Umständen dazu

ient, schnell die Gesammtzahl S der Bilder zu bestimmen, relche ein in die Oeffnung des Winkelspiegels gebrachter euchtender Punkt P hervorruft. Sie lautet:

$$S = \left[\frac{180^{\circ} + S_{1}}{2 \, \alpha}\right] + \left[\frac{180^{\circ} + S_{2}}{2 \, \alpha}\right].$$

 $2\alpha$  ist der Oeffnungswinkel des Winkelspiegels, und  $S_1$  nd  $S_2$  bedeuten diejenigen zwei Winkel, welche die aus der we des Winkelspiegels durch P gelegte Ebene mit den zwei inzelspiegeln bildet. Jede der rechts vorkommenden Klamern soll bedeuten, dass für den von ihr eingeschlossenen uotienten, mag er nun eine ganze Zahl oder ein Bruch in, statt seines wahren Werths vielmehr die zunächst unter esem liegende ganze Zahl zu nehmen sei. Von zwei etwa sammenfallenden Bildern ist in dem Ausdruck für S jedes beständig gezählt.

4. A. Brezina. Das neue Goniometer der k. k. geologischen Reichsanstalt (Centralzeit. f. Opt. u. Mech. 6, p. 85—89. 1885).

Wir können nur auf die Beschreibung dieses mit allen orrectionen versehenen Instrumentes hinweisen. E. W.

 Sigm. Exerc. Ein Mikrorefractometer (Arch. f. mikroskop. Anat. 25, p. 97—112. 1885).

Der Apparat beruht auf demselben Princip, wie der öpler'sche Schlierenapparat. Er dient dazu, bei Substanzen, e nur in sehr kleinen Mengen vorhanden sind, die Brechtssindices zu ermitteln, und dürfte hauptsächlich für physiosische Zwecke Anwendung finden. E. W.

J. H. Gladstone. Ueber den gegenwärtigen Zustand der Kenntniss über Atomrefraction (Sill. J. (3) 29, p. 55—57. 1885).

Der Verfasser theilt folgende Tabelle der Atomrefracen mit.

Element	Atom- gewicht	Refractions- aquivalent	Element	Atom- Bei gewicht äq
Aluminium	27	7,7	Mangan in Perma	n-
Antimon	120,2	24,1	ganaten	54 etw
Arsenik	75	15,4	Natrium	23
Barium	137	15,8	Nickel	58
Beryllium	9,1	5,0	Palladium	106
Blei	208	24,3	Phosphor	31
Bor in Boraten	11 €	etwa 4	Platin	195
Brom	80	15,3	Quecksilber	200
Cadmium	112	13,1	Rhodium	104.3
Calcium	40	10,0	Rubidium	85,5
Cäsium	133	19,2	Sauerstoff (O')	16
Cerium	141	20,0	Sauerstoff (O'')	16
Chlor	85,5	9,9	Schwefel	32
Chrom	52,1	15,3	Schwefel, S'	32
Chrom in Chromat	en 52,1	etwa 22	Selen	79
Didym	145	23,1	Silicium	28.2
Eisen, zweiwerthi	g 56	11,6	Silicium in SiO,	28,2 etv
Eisen, dreiwerthig	56	19,4	Silber	108
Fluor	19	1,6?	Stickstoff	14
Gold	196,6	23,1	" i. Bas., Oxyd. et	c. 14
Jod	126,8	24,5	Strontium	87.5
Kalium	39,1	7,85	Thallium	204.2
Kobalt	57	10,4	Titan	48
Kohlenstoff	12	5,0	Uran	239
" dopp. ge	b. 12	6,1	Vanadium	51,3
Kupfer	63,3	11,5	Wismuth	208
Lanthan	139	23,0	<b>Z</b> ink	65
Lithium	7	3,5	Zinn, zweiwerthig	118
Magnesium	24	6,7	Zinn, dreiwerthig	118
Mangan	54	11,5	Zirkonium	89,6
J		-		E.

67. L. Bleekrode. Ueber die experimentelle Bestimmun Brechungsexponenten von verflüssigten Gasen (Proc. Ro. Lond. 37, p. 339—362. 1884).

Nach der Wied. Ann. 8, p. 400 beschriebenen Me hat der Verf. eine Reihe von Versuchen angestellt verflüssigte Gas befand sich in einem kreuzförmigen rohr, die beiden horizontalen Arme des Kreuzes waren gehärtete Glasplatten geschlossen, die Dichtung wurde zwischengelegte Bleiplättchen bewirkt. Man bestimmt Aenderung der Einstellung eines Mikroskopes, wenn mat demselben durch den horizontalen Theil des Kreuzes bis

Die gefundenen Resultate enthält die Tabelle.

	Dichte	Index		Dichte	Index	Flüssig	Gas		Flüssig	3	
Schweflige Saure, SO	1,359	1,351	150	2,234	1,000 686	0,252	0,236	16	0,153	0,157	4
Cyan, C,N,	0,866	1,827	18	1,806	1,000 822	0,378	0,350	88	0,234	0,233	-
Cyanwasserstoffsäure, CNH	0,697	1,264	19	0,944	1,000 451	0,379	0,368	11	0,238	0,246	œ
Stickoxyd, N <sub>2</sub> O	0,870	1,204	15	1,520	1,000 508	0,235	0,255	20	0,150	0,170	20
Kohlensiure, CO,	0,863	1,196	15	1,529	1,000 440	0,227	0,221	•	0,145	0,147	61
Chlorwasserstoffsäure, HCl	0,854	1,257	10,5	1,247	1,000 449	0,300	0,277	23	0,190	0,185	δ.
Chlor, Cl	1,33	1,367	7.	2,47	1,000,172	0,270	0,340	30	0,169	0,160	6.
Ammoniak, H <sub>3</sub> N	0,616	1,325	16,5	0,586	1,000 373	0,528	0,490	38	0,327	0,327	C
Aethylen, C,H,	0,361	1,180	9	976,0	1,000 669	0,498	0,526	88	0,321	0,350	53
Phosphorwasserstoff, PH <sub>3</sub>	0,622	1,323	18	1,214	1,000 789	0,519	0,500	19	0,322	0,333	11
Schwefelwasserstoff	0,91	1,390	18,5	1,191	1,000 639	0,429	0,413	16	0,262	0,275	13
Anmerkungen. — Der Index von 80, und C,N, bezieht sich auf die D-Linie, Ketteler ("Physik. u. chem. Tabelle, von Landolt u. Börnstein. p. 204).	idex von 204).	80, und	C, N,	oezieht si	ch auf die I	D-Linie,	" Kettele	- G., P	hysik. u.	" chem. Ta	belle,

DUNDERSE

Der Index von CO, bezieht sich auf Tageslicht, Croulle bois (Ann. de Chim. et de Phys. 1870. 20.), ebenso der v. C<sub>2</sub>H<sub>4</sub> u. H<sub>2</sub>S. Der Index von H<sub>3</sub>N bezieht sich auf die D-Linie, Lorenz (Wied. Ann. 11, p. 103), die übrigen auf Tageslicht, weil nur Versuche von Dulong mit dieser Lichtquelle vorliegen.

#### Ausserdem wurde noch bestimmt für Natriumlicht:

	n	t		n	t
Bromwasserstoff	1,325	10°	Zinkäthyl	1,485	ا تب12
Jodwasserstoff	1,466	16,5	Zinkmethyl	1,474	14
Methylamin	1,342	17,5	Aluminiumathyl	1,480	6,5
Dimethylamin	1,350	17	Aluminiummethyl	1,432	12
Trimethylamin	1,353	16	Brom	1,571	13

Das Refractionsäquivalent von  $C_2H_4=8,99$  ist sehr nahe gleich dem von 2C+4H=4,86+4,08=8,94. Zu bemerken ist, dass dieses nicht in Einklang steht mit den Ansichten über Doppelbindung in diesem Körper. Aus den von anderen direct gefundenen Zahlen für Chlor und den berechneten für Brom und Jod aus  $C_2H_4Br_2$  und  $C_2H_5J$  berechnet der Verf. die Werthe der Atomrefraction des Wasserstoffs zu:

$$M \times (n-1)/d$$
  $M \times (n^2-1)/(n^2+3)d$   $HCl-Cl$  . . .  $10.9 - 9.6 = 1.3$   $6.9 - 6 = 0.9$   $10.0 - 8.79 = 1.21$   $HJ-J$  . . . .  $26.3 - 24.9 = 1.4$   $15.5 - 14.3 = 1.2$  Mittelwerth . . . . . . . . . . . . . 1.2 Berechnet aus anderen Substanzen 1,3

sodass die Uebereinstimmung eine befriedigende ist.

E. W.

# 68. H. Draper (verstorben). Ueber die Benutzung des Schwefelkohlenstoffprismas (Sill. J. (3) 29, p. 269—277. 1885).

Die Schwefelkohlenstoffprismen geben in einem Raume von constanter Temperatur vorzüglich reine, lichtstarke Spectren mit grosser Dispersion. Sobald aber die Temperatur sich ändert, treten Schlieren auf, diese kann man durch ein gleichmässiges Umrühren des Schwefelkohlenstoffs eliminiren; dam zeigt sich aber immer noch eine Verschiebung der Linien, die man nur vermeiden kann, wenn man die Prismen auf constanter Temperatur erhält.

## 69. Ch. V. Zenger. Spectroskopische Studien (C.R. 100, p. 731-733. 1885).

Der Verf. beschreibt Prismenanordnungen à vision directe, die gleichzeitig totale Reflexion zeigen und nur das der C-Linie entsprechende Licht durchlassen. E. W.

70. *G. Kriiss. Zur quantitativen Spectralanalyse* (Chem. Ber. 18, p. 985—986. 1885).

Für Beobachtungen in der Gegend  $\lambda = 550$  findet G. Krüss als die günstigste Breite des Ocularspaltes, d. h. des Spaltes, welcher den zu untersuchenden Spectraltheil ausblendet, 3,524/v mm, wo v die Vergrösserung des Oculars bedeutet. E. W.

71. J. Jolly. Ein Photometer aus Paraffin (Nat. 31, p. 330. 1885).

Der Verf. schmilzt zwei gleiche Prismen aus Paraffin aneinander und beleuchtet dieselben auf der einen Seite mit je der einen der zwei zu vergleichenden Lichtquellen. Jedes der beiden Paraffinprismen verhält sich wie ein Selbstleuchter. Sind die Lichtquellen gleich stark, so erscheinen beide Prismen als ein überall gleichhelles Stück. Durch Verschiebung zweier von vornherein ungleicher Lichtquellen bringt man sie auf gleiche Helligkeit.

E. W.

72. Lecoy de Boisbaudran. Berichtigung in Bezug auf das Spectrum des Samariums (C. R. 100, p. 607. 1885).

Die von dem Verf. früher dem Samarium zugeschriebenen Linien 578, 566, 489, 461 kommen dem Körper Y<sub>a</sub> zu. E. W.

73. C. P. Smyth. Auszug aus einer Abhandlung über mikrometrische Messungen an Gasspectren (Proc. Edinb. Roy. Soc. 1883/84, p. 696—702).

Smyth hat ein Spectroskop mit 60° Dispersion zwischen A und H construirt und dasselbe mit starker Vergrösserung benutzt. Die Resultate sind im wesentlichen folgende: Die Kohlenwasserstoffbanden bestehen aus feinen Linien, die eng aneinander gereiht sind und dadurch das verwaschene Aussehen hervorrufen; sie sind nicht sehr hell und machen einen halb durchsichtigen Eindruck. Das CO-Spectrum ist dem C—H-Spectrum sehr ähnlich, aber nicht gleich; die Linien sind scharf und machen einen metallischen Eindruck.

Wir werden auf die einzelnen Resultate nach Publication der vollständigen Abhandlung zurückkommen. E. W.

- 74. L. T. Wright. Des Beleuchtungsvermögen des Metham (J. Chem. Soc. 1885, p. 200-202).
- 75. P. F. Frankland. Das Beleuchtungsvermögen der Kohlenwasserstoffe (ibid. p. 235-240).

Das Methan, mit einer hinlänglich kleinen Luftmenge verbrennend, liefert eine recht helle Flamme.

Frankland hat Aethan und Propan untersucht und findet, dass mit dem Ansteigen in der Reihe das Beleuchtungsvermögen steigt; es ist beim Propan 1,5 mal so gross als beim Aethan.

E. W.

76. C. A. Mac Munn. Neue organische Spectra (Nat. 31, p. 326-327, 1885).

Der Verf. beschreibt die Absorptionsspectra einiger aus dem Organismus gewonnener Farbstoffe: Myohaematin, Histohaematin, Suprarenale Körper. E. W.

77. J. Schramm. Ueber den Einfluss des Lichts auf den Verlauf chemischer Reactionen bei der Einwirkung der Halogene auf chemische Verbindungen (Chem. Ber. 18, p. 606-609 u. 1272-79. 1885).

Während Brom bei Einwirkung auf Toluol im dunklen und zerstreuten Tageslicht Bromtoluol liefert, erzeugt es im Sonnenlicht Benzylbromid, greift also in der Seitenkette an, ganz ebenso verhält sich das Chlor.

Bei Aethyl-, Propyl-, Butyl-Benzol, Para-, Meta- und Orthoxylol findet bei der Einwirkung von Brom im Dunklen die Substitution im Benzolkern, bei derjenigen im Licht in der Seitenkette statt. E. W.

78. G. J. Burch. Einige Versuche mit der Flamme (Nat. 31, p. 272-275. 1885).

Der Verf. hat auf eine Kerze Sonnenlicht mit einer Linse concentrirt und dabei auf der Kerze einen hellen Fleck gesehen; das Sonnenlicht wird also reflectirt. Es zeigt sich bei genauerer Untersuchung, dass sich die Flamme gerade so verhält, wie ein fein vertheilter Niederschlag. Die Reflexion beginnt mit den violetten Strahlen, da wo der Niederschlag sich ben bildet, und erstreckt sich an den Stellen, wo er dichter wird, ins Roth; das Spectrum erfährt analoge Veränderungen wie in einer angesäuerten Natriumhyposulfitlösung.

Die Erscheinung schreitet continuirlich fort von den stellen des beginnenden Glühens in die des sich abkühlenden Rauches und des kalten Russes selbst. Die Reflexion tritt ür alle Strahlen ein, nur müssen sie intensiv sein. Das lurch die Flamme gehende Licht ist dem reflectirten comlementär. Dis Licht ist senkrecht zu der Einfallsrichung polarisirt für alle Flammen, die das Spectrum eines esten Körpers geben. Dabei ist es gleichgültig, ob die hemische Reaction, durch die sich der Niederschlag bildet, ich im äusseren oder inneren Theil der Flamme abspielt; ur muss ein Niederschlag sich bilden. Zink gibt ein reflectres Bild, Kupfersulfat mit Chlorammonium gemischt, das n gewissen Stellen rauchige Flammen zu erzeugen scheint, eins; hier treten aber auch discontinuirliche Spectra auf.

E. W.

9. Lord Rayleigh. Ueber die Theorie der Erleuchtung in einem Nebel (Chem. News 51, p. 212. 1885).

Lord Rayleigh weist nach, dass wenn ein Nebel eine sichtquelle umgibt, er die Strahlung verhindert; wäre die ichtquelle eine solche, die von aussen eine constante Energiezufuhr erfährt, wie eine Glühlichtlampe, so würde hre Temperatur steigen. Eine sphärische Hülle von solchem Vebel, die so dick ist, dass sie kein Licht durchlässt, wirkt vie eine vollkommen spiegelnde Oberfläche. Man kann einen olchen Nebel mit einem Satz Glasplatten vergleichen. E. W.

30. Carl Exner. Ueber die durch zahlreiche, unregelmässig vertheilte Körperchen hervorgebrachten Beugungserscheinungen (Wien. Ber. 90, p. 827—879. 1884. Auszug des Hrn. Verf.).

In einer früheren Abhandlung hat der Verf. Formeln entwickelt, welche sich auf die Beugungserscheinungen beziehen, welche durch die Combination eines Spiegels und

einer räumlichen Bestäubung hervorgebracht werden. Nur veröffentlicht er eine experimentelle Verification dieser Formeln und verbindet damit eine zusammenhängende Darstellung des ganzen Gegenstandes und seiner Literatur.

Die Erscheinungen, um welche es sich hier handelt zerfallen in zwei Classen: solche, welche durch Beugung an zahlreichen unregelmässig vertheilten Körperchen entstehen und solche, welche durch doppelte Beugung an dem System der Körperchen entstehen, indem die Strahlen nach der ersten Beugung von einem Spiegel reflectirt werden und ein zweites mal an denselben Körperchen Beugung erleiden, sodass eine Interferenz der beim ersten und der beim zweiten Durchgange gebeugten Strahlen eintritt. Zu den Erscheinungen der ersten Art gehören die "kleinen Höfe", zu jenen der zweiten Art die Ringe des Newton'schen Hohlspiegelversuches. Es wird stets die Fraunhofer'sche Beobachtungsmethode vorausgesetzt.

Nach der Entwickelung der Theorie der Beugung durch eine Doppelöffnung, der Beugung durch zahlreiche, unregelmässig vertheilte Oeffnungen und der Beugung durch zahlreiche, unregelmässig vertheilte Doppelöffnungen wird Fraunhofer's Antheil an dem sogenannten Babinet'schen Principhervorgehoben, und es werden die kleinen Höfe und die Newton'schen Beugungsringe abgehandelt.

Hat der Bestäubungsraum die Gestalt eines Prismas dessen Grundflächen mit dem Spiegel parallel sind, so ergibt sich eine nicht allzu complicirte Intensitätsgleichung.

Um eine räumlich ausgedehnte Bestäubung von gleichmässiger Vertheilung und bestimmter Gestalt zu erhalten kann man eine Flüssigkeit benutzen, in welcher kleine Körpertheilchen suspendirt sind. Es ergibt sich so ein auf das Tischchen des Spectrometers zu stellender Reflexionsapparat welcher aus einem prismatischen Gefässe, z. B. einem gläsernen Hohlcylinder mit horizontaler Axe besteht, dessen Rückwand durch ein versilbertes Planglas gebildet wird. Das Gefäss wird mit der die Theilchen enthaltenden Flüssigkeit gefüllt. Die vom Spaltfernrohr kommenden parallelen Strahlen werden vom Silberspiegel zurückgeworfen, um in das Beobachtungsfernrohr zu gelangen.

Die Formel vereinfacht sich wesentlich, wenn die Versilberung an der ersten Fläche des Glases angebracht wird, und wurde für diesen Fall experimentell geprüft. Als getrübte Flüssigkeit diente Milchwasser. Der Brechungsexponent dieser Flüssigkeit, bezogen auf die mittlere Wellenlänge  $\lambda=0,0006$  mm des benutzten rothen Glases war n=1,3343. Die Dicke der Flüssigkeitsschicht war 2e=5,285 mm. Dieselbe reichte bis an den Spiegel. Der Incidenzwinkel der directen Strahlen war  $\gamma=1,3^{\circ}$ . Bei der angewendeten Flüssigkeit waren die lichtbeugenden Körperchen unregelmässig gestaltet.

Unter diesen Voraussetzungen hat man für den Radius  $\varphi$  eines hellen oder dunkeln Ringes:

$$\cos \varphi = 0.9998321 - 0.0000379.h.$$

wenn h eine der Zahlen 0,  $\pm 1,4303$ ,  $\pm 2,4590$ ,  $\pm 3,4709$  ist.

Es ergab sich eine vollkommene Uebereinstimmung der gerechneten und gemessenen Werthe.

Es werden hierauf verschiedene ebene Bestäubungen abgehandelt und der Fall der schiefsten Lage einer rechteckigen Bestäubungsebene für die schiefe Incidenz experimentell verificirt...

Es folgt die Besprechung des Zusammenhanges zwischen den kleinen Höfen und den Newton'schen Beugungsringen, sowie eine historische Darstellung der drei aufgestellten Theorien, der Beugungs-, Diffusions- und Reflexionstheorie.

Dass die kleinen Höfe durch das gebeugte Licht entstehen, stand seit jeher fest. Es folgt dies auch einfach aus der Uebereinstimmung der Messungen mit der Rechnung. Anders verhält es sich mit den Newton'schen Beugungsringen.

Der Herzog von Chaulnes war der erste, welcher Newton's Anwandlungstheorie verliess und behauptete, dass die Newton'schen Beugungsringe durch das an den Staubtheilchen gebeugte Licht hervorgebracht würden. Diese richtige Anschauung ging durch Th. Young auf lange Zeit verloren, welcher die Erscheinungen auf die gegenseitige Interferenz des beim Hingange und des beim Rückgange der directen Strahlen durch die Bestäubung diffus zerstreuten

Lichtes zurückführte. Dieser Irrthum Young's erhielt sich bis in die jüngste Zeit; durch ihn ging auch der schon von Newton vorausgesetzte Zusammenhang zwischen den Ringen seines Hohlspiegelversuches und der Erscheinung der kleinen Höfe verloren.

Auch ein Versuch Pouillet's, bei welchem an die Stelle der Bestäubung eine kleine Oeffnung gesetzt wurde, vermochte nicht die acceptirte Diffusionstheorie zu beseitigen.

Der einzige Erfolg dieses Versuchs war, dass man die durch eine solche Oeffnung hervorgebrachten Ringe dem gebeugten und die durch Staub hervorgebrachten nach wie vor dem diffusen Licht zuschrieb.

Der erste, welcher mit Nachdruck und an der Hand des Experiments die Beugungstheorie vertrat und seit Newton die kleinen Höfe und die Newton'schen Beugungsringe zun ersten mal wieder in ihrem Zusammenhange behandelte, war G. G. Stokes (Cambr. Trans. 9, p. 147. 1851).

Er gab einen experimentellen Beweis für die Beugungstheorie der Newton'schen Beugungsringe, welcher, so schös er ist, doch keineswegs strenge beweist; denn er widerlegt zwar die Diffusionstheorie, nicht aber die Reflexionstheorie Dasselbe lässt sich von einigen Beweisen sagen, welche E. Lommel gebracht hat.

Indessen lässt sich allerdings ein strenger Beweis für die Richtigkeit der Beugungstheorie geben.

Man erzeuge das combinirte Phänomen der kleinen Höße und der Newton'schen Beugungsringe mittelst einer mit Lycopodium bestäubten Glasplatte unter Anwendung homegenen Lichtes und bei schiefer Incidenz.

Der Versuch zeigt, dass man ein Netz dunkler Linies auf hellem Grunde erhält, welche Thatsache jede andere, ab die Beugungstheorie ausschliesst.

Es folgt einiges Historische über den Newton'schen Hohlspiegelversuch und die Quetelet'schen Streifen und wird gezeigt, dass die Messungen Newtons's, Biot's und Mousson's mit der neueren Theorie übereinstimmen. Der Verf hat nicht nur eine gewisse Classe von Beugungserscheinungen durchaus befriedigend und in höchst einfacher Weise abghandelt, man wird auch die umfangreiche Literatur des Geegenstandes vollständig berücksichtigt und alles Behaltenserthe zusammengefasst oder wenigstens erwähnt finden.

1. C. D. Ahrens. Ueber eine neue Form eines Polarisationsprismas (Phil. Mag. (5) 19, p. 69-70. 1885).

In diesem Prisma wird der eine Strahl nicht durch Aborption beseitigt oder total reflectirt, sondern sehr weit zur leite abgeleitet.

Es ist eine gerade Säule durch drei Kalkspathprismen ebildet, die durch Canadabalsam zusammengekittet sind; in en zwei äusseren ist die optische Axe parallel der brechenen Kante, im mittleren senkrecht zu ihr und liegt in einer en brechenden Winkel halbirenden Ebene (diese Anordnung st zuerst von Wollaston angegeben).

Vor einer Endfläche befindet sich ein Glasprisma mit inem Brechungswinkel, der geeignet ist, die Ablenkung ines Strahles aufzuheben und ihn dadurch zu achromatisiren nd den anderen gänzlich zur Seite abzulenken, der eine urchgehende Strahl ist völlig in einer Ebene polarisirt.

In einer zweiten Anordnung sind die Endflächen des 'olarisationsprismas schräg und das Compensationsprisma irect darauf gekittet; dadurch wird die ganze Länge kürzer, as Gesichtsfeld grösser und der Lichtverlust durch Reflection it kleiner.

2. H. G. Madan und Ahrens. Ueber eine Modification an Foucault's Polarisationsprisma (La Nature 31, p. 371-372. 1885).

Bei der Untersuchung der von Ahrens (siehe ben) angegebenen Prismencombination zeigte sich, dass im falle eines parallel zur Prismenaxe einfallenden Strahles liejenige Componente des Lichtes, welches das mittere Kalkspathprisma als ordentlicher Strahl durchsetzt, uf die zweite Oberfläche unter einem Winkel von 42° 35′ uftrifft. Das ist mehr als der kritische Winkel (37° 12′) ür den ordentlichen Strahl beim Uebergang aus dem Kalkpath in die Luft. Daher wird er, wenn eine dünne Luftschicht (Foucault) oder eine dünne Canadabalsamschicht Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

zwischen den zwei Kalkspathen sich befindet, vollständig reflectirt, während der ausserordentliche Strahl austritt und als eben polarisirter Strahl brauchbar ist.

Dieser Strahl ist aber abgelenkt und nicht dispersionsfrei, kann aber achromatisirt und in die ursprüngliche Richtung dadurch gebracht werden, dass er durch ein Crownglaund ein dichtes Flintglasprisma geht.

Was für Axenstrahlen gilt, kann auch für Strahlen angewandt werden, welche einen Winkel nicht über 40° mit der Axe einschliessen. Das Gesichtsfeld hält etwa 28°.

Das Prisma ist kaum zweimal so lang, wie es breit ist, besteht nur zur Hälfte aus isländischem Spath (doch ist die Ersparniss deshalb nicht so gross, als es scheint, da die zwei Spathprismen nach Wollaston's Princip mit ziemlichem Materialverlust geschnitten sind).

Bei dem Gebrauch muss man ein Diaphragma anwenden dass die Endstrahlen nur noch einen Kegel von 28° bilden da sonst die ordentlichen Strahlen nicht durch völlige Reflection beseitigt werden.

O.

## 83. E. Bertrand. Ueber verschiedene Polarisationsprisma (Ohne weitere Angabe. 6 pp.).

Man spalte ein Flintglasprisma vom Brechungsexponerten 1,658 in einer um 76° gegen die Endflächen geneigten Ebene und leime die zwei Hälften mit einer Substanz von gleichem oder grösseren Brechungsexponenten wieder zusammen, nachdem man zwischen die zwei Theile eine Kalkspathplatte geschoben hat. Dieses Prisma hat mit dem von Prazmowsky gleiche Länge und ein Gesichtsfeld von über 44°; die Kalkspathplatte muss mit ihrer optischen Axe parallel zu den Endflächen gerichtet sein. Da hier der ordentliche Strahl allein durch das Prisma geht, so ist wegen des grösseren Brechungsexponenten auch das Gesichtsfeld grösser.

Benutzt man eine Salpeterplatte, so muss das Crowngiss den Brechungsexponenten 1,50 besitzen und der Schnitt unter 75° gegen die Endflächen geführt sein, während die Salpeterplatte nach der Ebene  $g^1$  oder  $e^1$  geschnitten ist. Das Ganze wird mit Canadabalsam zusammengekittet. Verwendet man Flintglas und eine Platte aus salpetersaurem Natron, so muss das Flintglas einen Exponenten von 1,586 besitzen und der Schnitt unter  $74^0$  gegen die Endflächen geführt sein. Die Natronplatte ist dabei nach der Fläche p des Rhomboëders zu schneiden und mit ihrer optischen Axe den Endflächen des Prismas parallel zu richten. Als Kitt ist eine Substanz vom Exponenten 1,568 oder mehr zu benutzen. Man erhält hierbei ein Gesichtsfeld von nahezu  $53^\circ$ .

Ferner führe man in einem Kalkspath, dessen Endflächen nahezu der optischen Axe parallel geschnitten sind, unter 76-77° gegen diese Flächen einen Schnitt durch das Prisma und kitte die zwei Theile mit Canadabalsam zusammen, nachdem man eine Glasplatte von Exponenten 1,483 dazwischen geschoben hat. Dieses Prisma zeigt genau dieselben Eigenschaften, wie das von Prazmowsky, nur dass die von der Benutzung des Leinöles herrührenden Unbequemlichkeiten weggefallen sind.

Wenn man eine dünne Salpeterplatte oder eine dünne Platte aus salpetersaurem Natron dazwischenschieben will, so muss man den Schnitt in obigem Kalkspathstück unter 72° gegen die Endflächen führen. Die optischen Axen des salpetersauren Natrons oder die Mittellinie der optischen Axen des Salpeters muss senkrecht zur optischen Axe des Kalkspaths und parallel zu den Endflächen orientirt sein. Die Natronfläche muss nach der Fläche p des Rhomboëders, die Salpeterplatte nach den Flächen  $g^1$ ,  $h^1$  oder  $e^1$  geschnitten sein. Dieses Prisma ist kürzer als das vorige und besitzt ein Gesichtsfeld von  $55^\circ$ .

Man kann das Gesichtsfeld bedeutend vergrössern, wenn man zwei zur Axe des Prismas symmetrische Schnitte führt. Dies ist für alle oben erwähnten Combinationen möglich, nur muss der Winkel zwischen jedem Schnitt und der Axe etwas kleiner sein, als der Winkel der inneren Polarisation ( $\alpha$  in folgender Tabelle) eines Prismas von derselben Natur mit nur einem Schnitt. Die optische Axe der doppeltbrechenden Substanzen muss den Endflächen des Prismas stets parallel sein.

	Prisn	nen mit o Schnitt	Prismen mit zwei Schnitten			
	L	i ox	4	L	1	
Kalkspath mit Canadabalsam (Nicol)	5,42	20° 54′	31° 16′	2,62	65° 34	
mowskyprisma)	4,27	26 20	39 34	2,02	82 28	
Kalkspath mit Glasplatte .	4,27	26 20	39 34	2,02	82 28	
Flintglas mit Kalkspathplatte	4,27	26 20	44 23	2,02	96 30	
Crownglas mit Salpeterplatte Flintglas mit Platte aus sal-	4,08	27 32	41 58	1,92	88 10	
petersaurem Natron	3,416	32 37	52 54	1,56	117 29	
Kalkspath mit Salpeterplatte	3,04	36 34	55 16	1,356	123 43	
" mit salpeters. Natron	3,047	36 19	55 12	1,36	123 18	

Hierin bedeutet L die Länge des Prismas (d. h. das Verhältniss der Höhe desselben zum Durchmesser des dem Polygon eingeschriebenen Kreises) und A das Gesichtsfeld.

- 84. F. Schmidt und Haensch. Verticaler Polarisationapparat ohne Keilcompensation und mit veränderlicher Dickt der polarisirenden Flüssigkeit (Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 61–65. 1885).
- 85. **Trannin.** Neues Saccharimeter (Dingl. J. 255, p. 293-294, 1885).

Die Verf. benutzen die schon von Soret angegebene Idee, die Länge der drehenden Flüssigkeitssäule durch Einsenken eines mit einer Glasplatte verschlossenen Cylinders zu verändern. Ihr Apparat hat wesentlich praktische Zwecke. Die speciellere Anordnung zur Bestimmung der Drehung ist bei beiden verschieden.

E. W.

86. J. van't Hoff. Vergleichung der inactiven Aepfelsäurer verschiedener Abkunft mit der zerlegbaren Aepfelsäure von Bremer (Maandblad for Nataurwetensch. 12, p. 9—10. 1885).

Von Interesse ist es bei der Frage, ob aktive Körper aus ursprünglich inactiven gewonnen werden können, dass die Aepfelsäure Bremers mit der von Pasteur und Loydlidentisch zu sein scheint. E. W.

7. F. C. Donders. Farbengleichungen. I. Mischungen von Roth und Grün (Arch. f. Physiologie von Du Bois-Reymond p. 518—552. 1884).

In Uebereinstimmung mit Lord Rayleigh (Nat. 25, p. 64. 881) findet Donders bei der Mischung von Gelb (Vergleichseld  $\lambda = 0.589$  Na) aus spectralem Roth ( $\lambda = 0.6705$  Li) und Frün ( $\lambda = 0.535$  Tl) zwei Kategorien von Personen. Die einen nischen Roth zu Grün im Verhältniss von etwa 70:30, die inderen von etwa 50:50. (Lichtart und Intensität constant.) Letztere sind Personen schwachen Farbensinnes (mit einer Ausnahme). Bei wirklich Farbenblinden mit reinem Zweiarbensystem lassen sich zuverlässige Vergleichungen nicht ge-Mischt man aus denselben Componenten andere wischenliegende Farben, so bleibt der Unterschied beider llassen bestehen. Stets werden in dem einen Falle von der Früncomponente grössere Mengen gefordert. Da es hiernach den Anschein hat, als ob die Grüncomponente mit geingerer Intensität empfunden würde, so lässt Donders die Mengen von Grün bestimmen, welche einer gegebenen Menge Jelb gleich hell erscheinen. Da sich hierbei ein Unterschied wischen beiden Classen nicht zeigt, so dürfte die Erklärung iegen "in einer relativ geringen Entwickelung der grünen Valenz in Tl. verglichen mit derjenigen der rothen in Li." Auch innerhalb einer Classe kommen nicht unbeträchtliche Abweichungen vor, ja selbst den beiden normalen Augen eines Beobachters können die Farben des Spectrums nach Con, Intensität und Sättigung verschieden sein. Diese Abweichungen werden geringer, wenn man das Vergleichsfeld nicht auf ein gegebenes Gelb (Na), sondern auf das zu wähende "reine Gelb" einstellen lässt. Farbenschwache haben n der Gegend des Gelb eine stark verminderte Unterschiedsempfindlichkeit für Aenderung der Wellenlänge.

Für Augen von normalem Farbensinn wurde endlich noch folgende Eigenthümlichkeit nachgewiesen. Hat man eine Mischung aus Grün und Roth der gelben Vergleichsarbe nach Ton und Intensität gleichgemacht, und bestimmt nan ferner die Mengen von Gelb, welcher jede der Componenten für sich scheinbar gleich an Intensität ist, so ist die summe der Intensitäten der Componenten stets grösser als

die Intensität der aus ihnen hergestellten Mischung. Ueber diesen Punkt werden weitere Mittheilungen versprochen.

88. Lord Rayleigh. Ueber ein monochromatisches Teleskop (Chem. News 51, p. 212. 1885).

Dasselbe besteht aus einer Maxwell'schen Farberschachtel, auf deren ersten Spalt ein Bild des Objectivs entworfen wird. Die Farbenschachtel besteht aus Spalt, Linse, Prisma, Spalt, hinter den das Auge gehalten wird. E. W.

89. R. Blondlot. Einfluss des electrischen Zustandes einer Flüssigkeitsoberfläche auf das Maximum der Dampfspannung der Flüssigkeit daselbst (J. de Phys. (2) 3, p. 442—444. 1881).

Ein U-förmiges und evacuirtes Glasrohr, dessen Schenkel oben verbunden sind, enthalte eine gewisse Menge Wasser. In dem einen Schenkel befinde sich über der Wassersiche eine horizontale electrisirte kleine Platte. Dann steigt des Wasser gegen dieselbe hinauf, und eine permanente Druckdifferenz h bildet sich zwischen beiden Schenkeln. Entweder muss sich also eine perpetuirlich dauernde Destillation von einem zum anderen Schenkel herstellen, was ein perpetuus mobile wäre, oder vielmehr, es darf das Wasser in den Scheskeln weder verdunsten, noch sich condensiren. Daher mus an beiden Oberflächen das Maximum der Spannkraft existires; welches aber in beiden Schenkeln entsprechend der Druckdifferenz h verschieden sein muss. Ist u die electrische Dichtigkeit an der Oberfläche, so ist der electrostatische Druck daselbst  $2\pi \mu^2$ . Dieser Druck hält der Flüssigkeitssäule h das Gleichgewicht. Ist deren spec. Gewicht s, so ist  $2\pi\mu^2 = h.s$ , oder die Differenz der Maximalspannungen an beiden Oberflächen:  $h\,\delta=\frac{2\pi\,\mu^2}{2}\,C,$ 

 $ho = \frac{1}{s}$ 

wenn  $\delta/s$  die Dampfdichte ist.

G. W.

80. A. Macfarlane. Anordnung der Metalle in der trieelectrischen Reihe (Proc. Edinb. Roy. Soc. 1883/84, p. 412-432)

Kreisrunde Metallscheiben von 6,3 cm Durchmesser und 5 mm Dicke wurden mit ihrer Ebene in verticaler Lage in

eine Fassung auf einem Glasfuss geschraubt und durch letzere mit einem Electrometer verbunden. Sie wurden sodann n horizontaler Richtung leicht einmal mit einem gleichweit tusgebreiteten Kameelhaarpinsel mit möglichst gleichem Druck und gleicher Geschwindigkeit gerieben, da namentlich etztere von grossem Einfluss ist.

Wird der Pinsel erhitzt, so bringt er eine stärkere Lalung hervor.

Die Ladungen von mit Schmirgelpapier abgeriebenen Platten von Kupfer und Zinn sind nahe constant; beim Kupfer steigen sie etwas bei wiederholtem Streichen (147—187); beim Zink sind sie bei wiederholtem Streichen erst +110, lann +45, dann negativ bis -95. Aehnlich verhält sich Eisen. Blei gibt zuerst wesentlich kleinere Ausschläge. Mit Planell gerieben sind Kupfer, Zink, Zinn, Eisen, Messing negativ, Blei ist erst negativ, dann positiv, wohl infolge der Entfernung der Oberflächenschicht.

Aehnliche Resultate geben Versuche mit anderen Reihen. ndess ist in Bezug auf die Einzelheiten auf die Originalbhandlung zu verweisen.

Im allgemeinen werden die Metalle beim Reiben mit schwefel, Kautschuk, Siegellack positiv (nur Gold mit Kautchuk und Siegellack negativ, Messing mit Siegellack negativ), eim Reiben mit der Hand negativ (ausser Wismuth), und nit Flanell negativ (ausser Blei, Wismuth und Nickel (?)).

Die folgende Reihe I ist die Reihenfolge der Körper ler Stärke ihrer Erregung bei der Reibung nach, die Reihe II st die electrochemische, III die Contactreihe von Hankel, [V die von Ayrton und Perry (M ist Messing):

- I. Au, Pt, Sn, Ag, Cu, Pb, M, Ni, Fe, Al, Zn, Mg, Sb, Bi.
- II. Sb, Au, Pt, Ag, Cu, Bi, Sn, Pb, Ni, Fe, Zn, Al, Ag.
- III. Pt, Ag, Au, Cu, Fe, Bi, Sb, Pb, Sn, Zn, Al.
- IV. Pt, Cu, M, Fe, Sn, Pb, Zn.

Die Hauptdifferenzen finden sich für Sb, Bi und Sn.

G. W.

31. T. Calzecchi-Onesti. Ueber die electrische Leitungsfähigkeit von Metallfeilen (N. Cim. (3) 17, p. 38-42. 1885).

Dass Metallfeile beim Durchgang von Entladungen leiend werden, ist bekannt; diese Leitung nimmt bis zu einem Maximum mit stärkeren Entladungen zu; sie nimmt mit der Zeit ab, was bei verschiedenen Feilspänen verschieden ist. Einzelne Feilspanmassen leiten bei grösserer Vertheilung nicht mehr, andere, z. B. von Nickel, bleiben leitend.

G. W.

92. E. Böttcher. Zink-Braunstein-Elemente (Centralbl. für Electrotechn. 7, p. 51—53. 1885).

Wie schon von Beetz gefunden, geben gebrannte Platten von Braunstein und Kohle in Leclanchéelementen nur die electromotorische Kraft 1,3 Volts, während die gewöhnlichen Elemente 1,5—1,6 Volts ergeben. Bei Anwendung von verdünnter Schwefelsäure statt der Salmiaklösung erhält man eine electromotorische Kraft von 2,2 Volts, während die Berechnung der Wärmetönung 2,3 Volts gibt. Die Constant ist befriedigend; bei dichteren Strömen verwendet man besett die gewöhnlichen Elemente. Bei der Anwendung der Schwefelsäure wird unter Bildung von Mangansulfat die Hälfte, bei der von Salmiak unter Bildung von Manganoxydhydrat nur 1,4 des disponiblen Sauerstoffs des Mangansuperoxyds verwerthet.

G. W.

93. van Rysselberghe. Neuerungen in der Construction hydroelectrischer Elemente (Z.-S. f. Instrumentenkunde 5, p. 73, 1885).

Im Meidinger'schen Element wird unten ein cylindrisches, oben durch eine Membran abgeschlossenes Gefäss wa Kupfer oder Blei verwendet, in dessen Mitte eine oben bis an das Glas reichende, zugleich als Electrode dienende Kupferöhre steht. Wie die Polarisation der Aussenseite des Gefässes aufgehoben ist, wird nicht angegeben. G. W.

94. Chromsäureelement mit Natriumbichromat (Electrotechn. Z-S 7, p. 80. 1885).

Saures chromsaures Natron ist billiger als saures chromsaures Kali, auch schon des geringeren erforderlichen Gewichts wegen. G. W.

5. C. Friedel und J. Curie. Ueber die Pyroelectricität des Topases (C. R. 100, p. 213—219. 1885).

Nach Riess und Rose sollte der Topas nur eine horizonale pyroelectrische Axe mit centralen Polen und keine solche Lxe in der Richtung der Prismenaxe besitzen. Die Verf. estimmen die Pyroelectricität, indem sie auf die zu unteruchenden Stellen der Krystalle einen kleinen erhitzten, durch inen feinen Draht mit dem Mascart-Thomson'schen Electroieter verbundenen Messingcylinder setzen, oder dazu auch den rystall auf eine mit dem Electrometer verbundene Metalllatte legen, oben ein Stanniolblatt hinaufbringen und letzres mit einer abgeleiteten erhitzten Halbkugel berühren. ach diesen Versuchen besitzt der Topas eine verticale pyroectrische Axe: bei einzelnen Stücken laden sich beide Enden erselben mit gleichnamiger Electricität. Wenn man eines der siden gehörig abschleift, so zeigt es dann entgegengesetzte lectricität. Dies beweist, dass das Stück aus wenigstens vei der Endfläche parallel verwachsenen hemitropen Theilen estand. Diese Zwillingsbildung scheint in gewissen Krystallen ch oft zu wiederholen, sodass in diesen die electrische Potrität abnimmt oder beinahe ganz aufgehoben wird. Ausserem existirt bei einzelnen Stücken, aus welchen man die inem einzigen optisch einfachen Krystall zugehörigen Theile bsondert, eine horizontale pyroelectrische Axe. Die centralen Pole von Riess und Rose sind durch die Zwillingsbildung er Krystalle bedingt. G. W.

6. H. Hesehus. Ueber ein Amperometer, das auf dem Peltier'schen Effect beruht (J. d. russ. phys.-chem. Ges. 16, p. 432. 1884; Rep. d. Phys. 21, p. 151—153. 1885).

Der Apparat ist ein Differentialthermometer, in dessen beide cylindrische Gefässe die abwechselnden Löthstellen iner aus zwölf parallelen, je 8 cm langen und 0,23 cm dicken Veusilber- und Eisendrahtes bestehenden Thermosäule einekittet sind. Die Gefässe sind durch ein verticales, halb ait Petroleum gefülltes U-förmiges Rohr verbunden.

G. W.

97. F. Kohlrausch. Die electrische Leitungsfähigkeit wüsseriger Lösungen im Zustande äusserster Verdünnung (Göttinger Nachrichten 1885, p. 72—87).

Das Leitungsvermögen einer Anzahl von Salzen, insbesondere von Chloriden, Nitraten, Sulfaten oder Carbonaten der Metalle Kalium, Ammonium, Natrium, Lithium, Barium, Magnesium, Zink, Kupfer, Silber, sowie einiger Säuren und Alkalien wird bis zur äussersten Verdünnung in wässriger Lösung verfolgt. Das anfängliche Leitungsvermögen der lösenden Wassers wird abgezogen, der Rest als das Leitungsvermögen k des gelösten Körpers angesehen. Letzteres wird im Verhältniss zu dem Gehalt m der Lösung an Aequivalenten des Electrolytes als "specifisches moleculares Leitungsvermögen" gegeben.

Alle neutralen Salze geben bestimmte Anfangswerte für k/m, welche sich zuerst langsam ändern. Das Leitungvermögen erscheint also in grösster Verdünnung zunäckt dem Salzgehalte proportional. Die Anfangswerthe liege zwischen 94 und 127. Sie werden von beiden Ionen beinflusst, die sich der Güte der Leitung nach ungefähr in ök Reihe ordnen: K, NH<sub>4</sub>, Ba, Ag, Na, Cu, Mg, Zn, Li ml SO<sub>4</sub>, J, Cl, NO<sub>3</sub>, ClO<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>. K und NH<sub>4</sub>, Mg, Zn ml Cu, Cl, J und NO<sub>3</sub> zeigen sich, wie bei den früheren Versuchen des Verf. nahe gleich. Alle k/m sinken mit zundmendem Gehalte der Lösung, am stärksten bei den Sulfate, die gerade mit den grössten Werthen anfangen.

Die sauer oder alkalisch reagirenden Lösungen unterscheiden sich von den neutralen durchgreifend dadurch, des sie bestimmte Anfangswerthe nicht erkennen lassen. Die spec. Leitungsvermögen fängt klein an, erreicht aber et früh ein Maximum, von welchem es im allgemeinen langus abfällt. Ob die allererste Steigung eine wesentliche Eigerschaft der nicht neutralen Lösungen ist, oder ob about reines Wasser dieselbe nicht zeigen würde, wird offen franschaft.

Ammoniak und Essigsäure, in stärkerer Lösung Leiter niederer Ordnung, sind in äusserster Verdünnung Leiter negleicher Ordnung, wie die übrigen Electrolyte.

Die Schwefelsäure verhält sich in äusserster Verdünnung ide einfachen Säuren.

Der Verf. prüft das von ihm früher aufgestellte Gesetz unabhängigen Wanderung der Ionen in verdünnter Löig für die einwerthigen Verbindungen an dem neu gennenen Materiale und findet dasselbe bestätigt. Mit dem a Bouty aufgestellten "Gesetz der Aequivalente" ist derbe nicht einverstanden.

Zum Schluss wird der Temperatureinfluss auf das Leiigsvermögen untersucht und in Uebereinstimmung mit dem
iher mitgetheilten gefunden. Die Schwefelsäure in grosser
irdünnung verhält sich auch in dieser Beziehung wie die
ibasischen Säuren.

Die vollständige Abhandlung wird in den Annalen erheinen.

- Normate Arrhenius. Untersuchungen über die galvanische Leitungsfähigkeit der Electrolyten (Bihang Till. k. Svenska Vet. Ak. Handlingar 8, Nr. 13. 1884. 63 pp.; auch Öfvers. af Vetensk. Akad. Förhandl. Stockholm. Nr. 7. p. 69—75. 1884).
- Untersuchungen über die galvanische Leitungsfähigkeit der Electrolyte. II. Theil. Chemische Theorie der Electrolyte (Bihang Till k. Svenska Vetensk. Akad. Handlingar 8, Nr. 14. 1884. 89 pp.).

Der Strom einer Kette, meist eines Daniell'schen Elentes, wird durch einen Unterbrecher geleitet und dann schen den beiden Windungsreihen eines Differentialgalvaneters mit Spiegelablesung (Widerstand 310 und 294 Ohm) entgegengesetzter Richtung verzweigt. Der eine Zweig I hält einen Depolarisator (ähnlich dem Inversor von Pogndorff, Wied. Electr. 1), durch welchen der Strom abchselnd in entgegengesetzter Richtung (bei jeder eine unde dauernden Umdrehung 24 mal in der Secunde) je ih der Stellung eines Pohl'schen Gyroskops durch den bestimmenden Flüssigkeitswiderstand f oder den veränderien Widerstand  $\rho$  eines Widerstandskastens von 1 bis 1000 Ohms geleitet wird. Im ersten Fall wird in den

anderen Zweig II ein System von Widerstandsrollen, eine Säule von Zinkvitriollösung zwischen amalgamirten zelectroden und von solcher Länge R eingefügt, dass Galvanometer auf Null steht. Dann wird die Flüssigl säule mittelst des Gyrotrops durch einen Widerstand setzt, bis wiederum die Nullstellung erreicht ist. Dan  $f = \rho$ .

Der Disjunctor bestand aus einem mit Meta lagen versehenen Rade von Ebenholz. Wurde der Dis tor allein in den Zweig I eingefügt, Zweig II geöffne blieb die Ablenkung des Galvanometers bei versch schnellem Drehen, auch bei Anwendung der kleinsten W stände, auf Null, die Isolation war also vollkommen Einfluss der Extraströme ausgeschieden. Auch wirke Fehler bei Einschaltung von metallischen und Flüssig widerständen gleich. Verschieden starkes Andrücker Federn änderte die Resultate nicht wesentlich. Die Ge zur Aufnahme der Flüssigkeiten sind Reagirgläser von 25 mm Durchmesser und 150 mm Höhe, in welchen zwe Querschnitt fast erfüllende, 2,7 mm dicke platinirte P platten übereinander liegen. Von der Mitte der unt welche auf einem Kautschukpolster ruht, geht ein mit e Glasrohr überzogener dicker Platindraht durch die nach aussen durch den Kork oder Kautschukstöpse Glases; an die obere sind zwei dicke, um das Glasroh wickelte Platindrähte gelöthet, welche sich oben vereit Die Electroden sind so fest miteinander verbunden und kö stets in gleicher Weise in das Reagirglas eingesetzt we Dasselbe wurde mit der erwärmten Flüssigkeit gefüllt in ein Wasserbad von der gewünschten Temperatur e senkt. Die Widerstandsbestimmungen differirten bei 1 2,5 Umdrehungen des Depolarisators in der Secunde nu 1/700, woraus der Verf. schliesst, dass der Einfluss der risation beseitigt sein soll. 1)

Entsprechend der Tendenz der Beiblätter ist dieses Referat kritische Bemerkungen gegeben, ohne dass indess daraus ein stimmung des Ref. zu den Ausführungen des Hrn. Verf. zu entwäre.

Bei Untersuchung verschiedener Verdünnungen der ösungen wurde eine bestimmte Menge des festen Körpers das Reagirglas gebracht, dann wurden etwa 35 ccm Wasser igegossen, gewogen und mittelst Heben und Senken der lectroden umgerührt, bis die Lösung erfolgt ist. Darauf urden verschiedene Mengen Wasser hinzugefügt und jedesal umgerührt. Eine vollkommenere Mischung wurde erzicht, wenn eine Pipette nach dem Zugiessen des Wassers is auf den Boden des Glases gesenkt und etwa 20 mal geben und gesenkt wurde.

Das benutzte destillirte Wasser hatte in dem Gefäss nen Widerstand von 190000 Ohm, welcher in einem gehlossenen Glasgefäss nach 1½ Woche auf den constanten Verth 260000 Ohm stieg. Der spec. Widerstand dieses stets enutzten Wassers ist dann 3,51.10<sup>-10</sup>, während F. Kohlausch für möglichst reines Wasser 0,72.10<sup>-10</sup> fand.

Ist der Widerstand einer Lösung in Ohms gleich w, er des Lösungsmittels  $w_1$ , so wird die Leitungsfähigkeit l ach der Formel  $l=10000 \cdot (w^{-10}-w_1^{-10})$  berechnet, nach er Annahme, dass die Leitungsfähigkeit einer verdünnten alzlösung gleich der Summe der Leitungsfähigkeiten des elösten Salzes (l) und des Lösungsmittels  $(10000 \ w_1^{-1})$  ist.

Versuche mit demselben Salz und verschiedenen Sorten estillirten Wassers bestätigen diese Voraussetzung.

Die folgende Tabelle enthält die Resultate in Betreff des influsses der Verdünnung. Die Zahlen 128, 64, 32 ... geben e Leitungsfähigkeiten l, die darunter stehenden Zahlen x is Verhältniss, in welchem dieselben innerhalb der neben imselben stehenden, durch Punkte bezeichneten Verändeingen der Leitungsfähigkeiten je bei der Verdünnung auf is doppelte Volumen abnehmen (also z. B. bei NaOH innerilb l=33,0 und 3,87 im Verhältniss von 2,18:1). Diese ahlen (2,18 u. s. f.) nennt der Verf. den Dilutions- oder ösungscoöfficienten.

Die zweite Tabelle ist den Beobachtungen von Lenz

Tabelle I.

	128	64	32 1	.6	3 4		2 :	1 0	,5 0,
NaOH		į	.!	2,18		<b>.</b>		2,21	
КОН		1,99	.	2,23	1	!	١.	2,25	: :
Ca(OH),	1:	1.	1,97		2,31		1 •	2,25	' i
Ba(OH),		i	1	. 1,98	2,05			2,57	. 2.25
HCl	!		· ·	i . ´	2,01			2,19	
HNO <sub>3</sub>		!	i •	2,02		. •	1	2,18	
H,SO,		1	-	1,94	! .		2,04	1	
"	!	1		′	1,94	١.	;- <b>,</b>	2,16	
HPO,	:			İ		1,95			2,21
KHSO,	!		1,84	:	١.	1,99		2,17	-,
NaH,PO,	.		· .	1,92		. <b>.</b>	2,07		
KHCO <sub>3</sub>				1,96		•	1,99		2,06
NaH,NHPO, .		١.	1	1,95			1,99		2,05
Na,B,O,		!	1.	1,92	i	!	1,94	!	-,
Natriumsilicat		- 1	į		1,91	١.	1,94	1	
Na <sub>a</sub> PO <sub>4</sub>					, ,	1,96	."-	2.08	
K,ČO,	11		1,92			2,09	!		2,06
Na,CO,		-	-,	1,90	i		2,08		=,00
Na SO					1,92		-,	1,97	١.
(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>		١.	1,88	١.	1,94			1,96	1
ŽnSO,		i	1		1,78		1,88		
CuSO				1,79			1,87		1,99
Cu(CH <sub>2</sub> COO) <sub>2</sub>	H		1	l . ′	1,70		1,81	' .	-,
Zn(CH <sub>8</sub> COO) <sub>2</sub>		İ		1,84			1,94	1	ı
$Zn(NO_8)_2$	1 :	1		1,92		1,95	-,	١. ١	1,99
Ca(NO <sub>s</sub> ),	į į	!		, ,	1,94	1 .	1,96	1	.,
Cu <b>Cl</b> ,	1	1.	1,91		1,93		1,94	١.	1,97
ZnCl,	1		1,90		-,	1,94	-,	1,99	
MgCl,		- {		1,92	!	-,	1,98		1,99
CaCl,	!		., 1,92		!	1,95	-,,,,	1,98	
KCN			1,97	1	١.	2,10	1	,00	2,14
KSCN			1,97	١.	1,98	_,_,_,	1	2,00	
NaCH, COO		1	•	1,94		١. ١	1,98	2,00	
AgNO <sub>3</sub>	H	1	1.	1,96	1		1,99	1 .	
AzH <sub>4</sub> HO <sub>3</sub>	H			1,96	١.		1,98	١.	I
KNO,	Ш	. 1,8	5 . 1.95		1.96	1.98	1.98	1,99	. 1,97
KClO,		-/.	7	1,95		1,98	1,00	1,50	2,00
NaFl			1,94		1,98	1,	1,98	•	_,00
NH₄J			-,	1,97		١. ١	1,98		2,01
NaJ				1,95	١.		1,98	'	2,00
КЈ			۱.	1,97	.		1,98		_,
NaBr		ł	1,95	-,	· •	1,98	1,00		2,01

	128	64	32	1	6 1	8 -	4	2	1	0,5	0,25	0,12	0,06
					1,97			1,99	,	2	,01		
	Н	•		1,95			1,99	3	1.	1	,99		
					1,98 •	1,98 •	1,97	1,98	1,98	1,9	9		
и. —			<u>'i</u>	1,97		<u>  •                                     </u>	2,03	3 	1.	2,	19	<u> </u>	
	128	64	32	1	6	8 .	4	2	1	0.5	0.25	0.12	0.06

Tabelle II.

	2048	102-	£ 51	2 25	6 12	8 6	4	32
H	1			. 1,91	. 1,96	. 1,98		
[ l	!	t				1,91		
		1,92	. 1,94	• 1,97	. 1,98	1,97	. 1,99	.
) <sub>3</sub>	•	1,92	- 1,94	. 1,97		1	1	
),			•	1,88 .	1,86 •	1,84 •	1,83 .	
iO <sub>4</sub>	i	• 1	1,81 •	1,80 •	1,80 •	1,78 •	1	
Ю,				•	1,87 .	1,88 •	1,89 .	
<b>⊃</b> ₃	1			•	1,85 .	1,86 .	1,88 .	
Ю,				•	1,75 .	1,97	1,83 •	
iO₄	1			•	1,76 •	1,81	1,83 .	
,) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> .				• 1,82	• 1,85	• 1,83	•	1
NO <sub>8</sub>	ĺ			• 1,91	. 1,89	. 1,91 .		
)3	ļ		i	• 1,85	,	. 1,90 .	1	
Cl	i	i		. 1,91	• 1,91	. 1,94 .		
l		i		. 1,87	• 1,90	• 1,92	i •	
	2048	1024	4 51	2 2	56 1	28 (	34	32

Hieraus schliesst der Verf.:

- 1) Alle wässerigen Lösungen von Electrolyten haben Anfang der Verdünnung an einen Lösungscoëfficienten ner als 2.
- 2) Der Lösungscoëfficient wächst meist (mit Ausnahmeiger Hydrate und Carbonate) mit der Verdünnung.
- 3) Die Lösungscoëfficienten der Kalium-, Natrium- und moniumsalze derselben Säure stehen einander nahe; nso die der einander entsprechenden Chlor-, Brom- und verbindungen; ebenso die des Kalk- und Barytwassers, er die der Schwefelsäure und Phosphorsäure, die der e dieser Säuren und der Carbonate. Die Salze der wermetalle haben einen ziemlich kleinen, mit der Verung sich dem Werth 2 nähernden Coëfficienten. Saure e verhalten sich wie ein Gemisch von neutralem Salz

und Säure. (Sie sind bekanntlich in den Lösungen disson Die Coëfficienten von Ammoniak und Borsäure sind wiel kleiner als die der übrigen Körper und nähern sich der Verdünnung nicht dem Werth 2.

Die Bestimmung des molecularen Leitungsvernet ist nicht genau, da die verwendeten Substanzen hys skopisch und nicht ganz rein und die Lösu nicht analysirt, sondern nur durch Auflösung gewog Mengen hergestellt waren. Trotzdem folgert der Verf, der Satz von Lenz, wonach die Leitungfähigkeit der Hisalze dem Aequivalentgewicht des Kations oder einem fachen Multiplum desselben proportional ist, nicht richtigdenn wenn es für eine Concentration gültig wäre, so ves bei der Verschiedenheit der Lösungscoöfficienten für au Concentrationen nicht mehr gelten.

Die moleculare Leitungsfähigkeit des Kupfers (½Cu(CH<sub>3</sub>COO)<sub>2</sub>) ist bei der concentrirtesten Lösung 320.10<sup>-8</sup> und steigt bei grösseren Verdünnungen b 740.10<sup>-8</sup>. Für grössere Concentrationen ist der V nach F. Kohlrausch 520.10<sup>-8</sup>. Aehnlich scheint sich saures Zink zu verhalten. Deshalb dürften auch die tate und Chlorüre der Magnesiumreihe, wie die Sulfat kleineres moleculares Leitungsvermögen besitzen, als dem der anderen Sulfate und Chlorüre folgt. — Ael verhalten sich die Sulfate von Kupfer und Zink, auch ealeium, welche eine kleine Leitungsfähigkeit haben und einen relativ kleinen Verdünnungscöfficienten besitzen, rend der der gut leitenden Lösungen (NaCl u. s. f.) na 2 liegt. — Diese Anomalien verschwinden für grosse Cotrationen.

Nach dem Verf. sind für grosse Verdünnunger Zahlen von Kohlrausch zu klein. Bei denselben si sich die molecularen Leitungsvermögen der verschiet Salze einander. Dasselbe gilt auch für die Säuren Basen.

Die Temperaturcoëfficienten der Leitungsfähigkeite Lösungen der Salze liegen alle in der Nähe von etwat die der Schwefelsäure zwischen 0,012—0,017, der Phospaure zwischen 0,016—0,020, des Kalis bei 0,016.

Die Vergleichung mit dem Temperaturcoëfficienten von Kohlrausch für viel concentrirtere Lösungen ergibt, ss dieselben mit der Verdünnung nur sehr wenig steigen. E Körper, welche den grössten Dilutionscoëfficienten ben, besitzen auch im allgemeinen den grössten Temperacoëfficienten, sodass Verdünnung und Erwärmung einen affuss von gleicher Natur auf die Leitungsfähigkeit der setrolyten ausüben.

Saures schwefelsaures Kali verhält sich umgekehrt (das-De ist bekanntlich dissociirt).

Der Verfasser schliesst hieraus in theoretischer Benung:

- 1) Die Leitungsfähigkeit einer Salzlösung ist ceteris i bus der Quantität des gelösten Salzes proportional.
- 2) Da sich nach Hittorf's electrolytischen Versuchen simer Lösung von zwei chemisch nicht aufeinander wirden Salzen der Strom zwischen beiden nach ihrer Leitungsfahigkeit theilt, so soll nach dem Verf. die Leitungsfähigkeit Er Lösung von zwei in einem Nichtleiter gelösten Salzen eh sein der Summe der Leitungsfähigkeiten der Lösungen es einzelnen Salzes für sich. (Dass dies für concentrirtere sungen nicht allgemein richtig ist, folgt aus den Versuchen Paalzow und Bouchotte.)
- 3) Ebenso soll die Leitungsfähigkeit einer Lösung gleich Summe der Leitungsfähigkeiten des Lösungsmittels und Salzes sein.
- 4) Aendert sich die Leitungsfähigkeit einer Lösung nicht Oportional der Quantität des gelösten Electrolytes, so soll ne chemische Veränderung in der Lösung durch das Löungsmittel vor sich gegangen sein.
- 5) Findet dies bei der Lösung zweier Salze in Wasser att, so müssen die Salze chemisch aufeinander wirken.

Dass die Hydrate von Kali u. s. f. einen grösseren Diluonscoëfficienten als 2 haben, kann nach dem Verf. nicht in nem Einfluss des reinen Wassers gesucht werden, da es ie Hydrate nicht zersetzen kann; der Verf. sucht den Grund ierfür in Unreinigkeiten im Wasser, z. B. Kohlensäure; er fand ber denselben Einfluss bei ausgekochtem Wasser und schiebt ie Erscheinung auf die im Wasser gelösten Salze, nament-Betblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX. ich von Ammoniak, deren Säuren durch die Basen ; wurden, wodurch schlecht leitendes Ammoniak frei

Werden die Salze, welche im Wasser gelöst s demselben angegriffen, so wird der Coëfficient klein

Einige Salze KHSO<sub>4</sub>, NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> werden vom dissociirt; der Dilutionscoëfficient ist viel grösser a nähert sich der 2 erst bei starker Verdünnung. I von neutralen Carbonaten enthalten freies Alkali undeshalb einen grossen Coëfficienten, ebenso die Bic wenn auch in geringerem Maasse, ähnlich Cyankal Sulfocyankalium.

Indem dann Arrhenius auf die bekanntlich zu Ref., dann von F. Kohlrausch ausgebaute The Reibung der Ionen eingeht, stellt er die Sätze auf:

Der Widerstand einer electrolytischen Lösung i grösser, je grösser die innere Reibung ist, je zusa setzter die Ionen sind und je grösser das Molecularge Lösungsmittels ist. Der erste Satz folgt unmitte der Theorie des Ref.; dass entgegen dem zweiten Säuren H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> mit zusammengesetztem Radical so gi soll nach dem Verf. von der leichten Beweglich Wasserstoffs herrühren; entsprechend dem letzten St Lösungen in Alkohol und Amylalkohol und auch co tere Lösungen schlechter, da sich durch Zusatz ein trolyten von grösserem Moleculargewicht als dem des das mittlere Moleculargewicht der Lösung erhöht.

Der Verf. nimmt endlich die aus dem electrol Verhalten abgeleitete Annahme von Hittorf, dass d cüle mancher Salze, z. B. von Jodcadmium, und z Salze der Magnesiumreihe aus mehreren Partialm bestehen, wieder auf und dehnt sie auf alle Salze nach bei der Verdünnung, wo die complexen Molestheilen, die moleculare Leitungsfähigkeit bis zu e stimmten Grenze wachsen soll und der Dilutionsockleiner als 2 wird.

Der Verf. stellt weiter folgende Hypothesen au I. Nach F. Kohlrausch ist der Dilutionsec von Ammoniakflüssigkeit nicht viel grösser als 1, a kleiner als der der anderen Körper. F. Kohlrausch darauf, dass in der Lösung der Nichtelectrolyt NH<sub>3</sub> nicht NH<sub>4</sub>OH vorhanden ist. Nach dem Verf. soll die ge des gebildeten Electrolyten NH<sub>4</sub>OH in der Lösung ler Verdünnung wachsen.

II. Aehnlich verhält sich nach F. Kohlrausch Essigund auch Borsäure, und sollen sich auch nach dem Verf.
efelsäure, Salpetersäure, Phosphorsäure u. s. f. ebenso vern. In der Lösung eines Hydrats sollen deshalb nach der
these desselben im Wasser zwei Theile, ein actives und
nactives Hydrat nebeneinander bestehen, welche sich im
hgewichtszustand befinden. Mit der Verdünnung soll
active Antheil zu-, der inactive abnehmen. Entsprechend
r Hypothese bezeichnet der Verf. als Activitätscoëffit das Verhältniss der Zahl der in dem Electrolyt wirkvorhandenen electrolysirbaren Molecüle zu der Zahl
ilben, wenn der Electrolyt vollständig in einfache electrohe Molecüle zerlegt wäre.

III. Aus der Hypothese von Clausius folgert der als "nothwendig und unanfechtbar", dass die oscilliren-Ionen der Molecüle bei ihrer beständigen Zersetzung Vereinigung, indem die ungleichartigen Ionen benachr Molecüle sich verbinden, geschlossene Kreisströme n.

IV. Die Ionen chemisch äquivalenter Mengen der Electen enthalten gleiche Mengen Electricität (Faraday'-Gesetz). Jeder chemisch durch die doppelte Zersetzung inen Electrolyt so wirkende Körper, dass die Ionen desn getrennt werden, ist ein Electrolyt, ebenso wie die stzungsproducte (vgl. hiergegen Wied. Electr. 2, § 1028). V. Die moleculare Leitungsfähigkeit des activen Theils Säure H+R, H+R' in verdünnter Lösung ist conund von der Natur der Säure unabhängig. Da mit Verdünnung die molecularen Leitungsfähigkeiten der M+R, M+R' sich einander nähern, welche nach ohlrausch gleich der Summe der Leitungsfähigkeiten onen m+r, m+r' sind, so muss auch r=r' sein. indem der Verf. dieses Resultat direct auf die Säuren ragen zu können meint, soll, wenn h die Leitungskeit des Wasserstoffs der Säuren ist, auch weiter

h+r=h+r' sein. Je besser also eine verdünnte Siere leitet, desto grösser wäre nach dem Verf. der active Theil derselben.

Danach setzt der Verf. ohne weiteres den Activitätscoëfficienten der molecularen Leitungsfähigkeit gleich und nimmt an, dass wenn zwei verschiedene Säuren in Mengen von einem Aequivalent zusammen auf 1 Aeq. einer Besis wirken, die "stärkere" Säure, d. h. diejenige, welche sich mit mehr Basis verbindet, einen grösseren Activitätscoëfficienten, bezw. eine grössere moleculare Leitungsfähigteit besitzt, und umgekehrt.

Sind zwei Electrolyte AB und CD in einem nicht leiteden Lösungsmittel gelöst, so sollen die oben erwähnten Kreiströme entstehen und sich AD und CB bilden.

Neben diesen Hypothesen macht der Verf. noch mehrer andere; zuerst, da nach F. Kohlrausch die Geschwindigkeit ein und desselben Ions unabhängig von der Natur des Sahes ist, worin es sich findet, dass jenes Ion auch ohne Strom in natürlichen Zustand in den verschiedenen Salzen gleiche Geschwindigkeit besitze. Zweitens, dass ein Ion (z. B. ein Ketion) A, um das mit ihm verbundene Ion  $B_1$ ,  $B_1$  zu verlagen und auf ein anderes Ion  $B_1$ ,  $B_2$  eines zweiten Molecüls über zugehen, immer in gleichem Abstand von den verschieden  $B_2$ ,  $B_2$ , unabhängig von der Natur derselben, sich befinder müsse.

Ist dann n/V die Anzahl der Ionen B in der Volumeeinheit (V=1), k eine Constante, so ist nach Clausius der mittlere Weg des Kations A zwischen  $B_1$  und  $B_2$ : 1=kV/kSind die Anionen B unbeweglich, so ist hiernach, went die Geschwindigkeit des Ions A ist, die Zeit, in der A was  $B_1$  auf  $B_2$  übergeht, oder wie der Verf. sagt, die mittlen Dauer der Existenz der Molecüls  $AB_1: t = 1/v = kV/s$ 

Danach wird in der Zeiteinheit von m Moleculen Alleine Zahl m/t = mnv/kV zerstört. Da für die verschiedenen Salze v constant ist (nämlich nach der oben erwihnte Hypothese des Verf.), kann auch  $v/k = k_1$ , gleich einer zerst Constante gesetzt werden und man erhält  $m/\ell = k_1 mn/V$ .

Da sich auch die Ionen B bewegen, aber wieder in nach dem Verf. mit gleicher Geschwindigkeit, so änder die

ur die Constante  $k_1$ , welche aber für alle Salze die gleiche sin soll. Danach wird, wenn p die Zahl der Kationen A, die der Anionen B ist, die Zahl der in der Zeiteinheit ebildeten Molecüle AB gleich  $K_1pq/V$ , bezw. die Zahl nach er Zeiteinheit mehr vorhandenen Molecüle AB als vorher, nd die Reactionsgeschwindigkeit  $k_1(pq-mn)/V$ .

Der Verf. behauptet, dass, wenn sich auch die Specialata ändern, doch seine aus allen diesen Hypothesen absleiteten allgemeinen Reflexionen und die daraus gezogenen chlüsse bestehen bleiben werden.

Sind nunmehr vier Electrolyte AB, AD, CB, CD geischt, sind m, q, p, n die Zahlen der Aequivalente derselben ad die entsprechenden Activitätscoëfficienten  $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\delta$ , so t die Reactionsgeschwindigkeit:

$$\frac{K_1}{V} \left\{ (m\alpha + q\beta) (m\alpha + p\gamma) - m\alpha (m\alpha + q\beta + p\gamma + n\delta) \right\}$$

$$= \frac{K_1}{V} (q\beta \cdot p\gamma - m\alpha \cdot n\delta).$$

Ist die Reactionsgeschwindigkeit Null, so ist der Gleichjewichtszustand erreicht. Ist m=1, ist die Menge x von AB transformirt, so sind die Aequivalente 1-x, n-x, 1+x, p+x der Stoffe AB, AD, CB. CD gebildet.

Die Gleichgewichtsbedingung ist:

(1) 
$$(1-x)(n-x) \alpha \delta = (p+x)(q+x)\beta \gamma.$$

Ist, wie häufig, p = q = 0, so ist:

2) 
$$(1-x)(n-x) \alpha \delta = x^2 \beta \gamma.$$

Danach ist es, wie bekannt, für den Finalzustand fleichgültig, ob AB und CD oder AD und CB gemischt verden.

Ist  $\alpha\delta$  viel grösser als  $\beta\gamma$ , wird also z. B. eine starke Haure mit einer starken Basis und Wasser im Aequivalent'erhältniss 1:n:p gemischt, und bildet sich die Salzmenge xin Aequivalenten), so verschwindet q gegen x. Dann ist  $\delta/\beta\gamma$  sehr gross, also (1-x)(n-x) sehr klein, d. h., da < 1 und < n, also x auch nahe gleich 1 oder nahe gleich n,
'nachdem  $n \ge 1$  ist.

Beim Vermischen einer starken Basis und einer starken auer vereint sich also der grösste Theil derselben zu einem Salze, dessen Aequivalentmenge etwas kleiner ist, als die des Hydrates, von dem man die kleinere Menge beigefügt hat. Auch ist die gebildete Salzmenge nahezu der zur Saure hinzugefügten Menge der Basis bis zur Sättigung der Saure proportional:

Ist dagegen  $a\delta/\beta\gamma$  nicht sehr gross für sehr grosse Wassermengen (p), so ergibt sich bei der Differentiation aus Gl. (1)  $d^2n/dx^2>0$ . Beim Hinzufügen einer schwachen Basis zu einer schwachen Säure bedarf es also zur Bildung der gleichen Quantität dx des Salzes einer um so grösseren Menge Basis, je weiter die Bildung des Salzes vorgeschritten ist, auch bildet sich noch Salz, wenn schon die Zahl der Aequivalente der Basis die der Säure überwiegt. Dasselbe gilt für Zufügung einer schwachen Säure zu einer gelösten Basis.

Der Verf. betrachtet sodann die Gl. (2) und folgen daraus eine Anzahl zum Theil bekannter Sätze, welch sich auch meist ohne die electrolytische Theorie ergebe-1) Beim Mischen zweier Körper AB und CD bilden sich umsomehr AD und CB, je grösser  $\alpha \delta/\beta \gamma$  ist, und umsomehr "entgegengesetzte" Körper (AB und AD oder AB und CB, welche ein gemeinsames Ion enthalten), je mehr bei einem Gleichgewichtszustand von dem einem Körper zufügt; 2) ein in Wasser gelöstes Salz zersetzt sich in Stare und Basis, umsomehr, je schwächer dieselben sind und k grösser die Wassermenge ist; 3) bei unendlicher Wassermenge ist die Zersetzung vollständig; 4) bei nicht zu starker Verdünnung ist die zerlegte Salzmenge annähernd proportional der Quadratwurzel der Menge des Lösungswassers. - Au der (doch jedenfalls minimalen) Zersetzung von NaCl in HCl und NaOH, welches leichter diffundiren soll, glaubt hierach der Verf. gleich auch die Bildung der bedeutenden Salmaurmengen im Magen erklären zu können.

Wegen der Betrachtung complicirterer Verhältnisse, bei Anwesenheit von 6 oder 9 Electrolyten, verweisen wir auf der Originalabhandlung, und erwähnen nur, dass aus der Betrachtung resultirt, dass beim Zusammentreffen zweier Sahe in Wasser eine Umsetzung eintritt, wobei in den Salzlösungen die activeren Säuren (oder Basen) die weniger activen ersetze

Werden nun die Salze AB und CD, welche vier verschiene Ionen enthalten, in Wasser gelöst, so bilden sich bekannth von den Salzen AD und CB Mengen, die mit denen aus
B und CD vergleichbar sind; ist AB aus einer schwachen
ture und starken Basis, CD aus einer starken Säure und
hwachen Basis gebildet, so vereint sich die starke Basis
it der starken Säure, und das aus den schwach wirkenden
estandtheilen gebildete Salz ist grösstentheils durch das
asser zersetzt.

Sind die aufeinander reagirenden Salze nicht gleichmässig mischt, so können sie selbstverständlich nur beim Contact r kleinsten Theile reagiren, und ein etwa gebildetes unsliches Salz muss sich durch Ausfallen der Reaction enthen; bekanntlich bildet sich dieses Salz und der conzirte (der nicht in demselben enthaltenen Bestandtheile sitzende) Körper überwiegend. Der Verf. stellt dann ne experimentelle Grundlage den Satz auf, dass die Acitätscoëfficienten (moleculare Leitungsfähigkeiten), also die leichgewichtszustände von Mischungen sich mit dem Druck cht ändern. Auch ändern sich die relativen Mengen von er Körpern A, B, C, D in einem Gleichgewichtszustande ir sehr wenig mit der Temperatur, da die Aenderungen r Leitungsfähigkeiten nur gering sind, was von Ostwald rischen 20 und 100° für ein Gemenge von HCl, HNO, und ner Basis bewiesen ist.

Bilden sich bei der Mischung von 1 Aeq. KNO<sub>3</sub> und Aeq. HCl x Aeq. KCl und x Aeq. HNO<sub>3</sub>, und bleiben -x) Aeq. von KNO<sub>3</sub> und HCl, sind die Activitätscöffienten der vier Körper  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\alpha$ ,  $\delta$ , so folgt aus Gl. (2), in r n=1 ist:  $(1-x^2)$   $\alpha\delta=x^2\beta\gamma$ , der relative Activitätsëfficient von HCl und HNO:  $k=x/(1-x)=\sqrt{\alpha\delta/\beta\gamma}$ . ird statt KNO<sub>3</sub> z. B. NaNO<sub>3</sub> genommen, so bleiben  $\gamma$  und unverändert,  $\alpha$  und  $\beta$  können sich ändern. Dann ändert k annähernd proportional  $\sqrt{\alpha/\beta}$ . Dasselbe gilt für dere Mischungen. Da sich mit der Verdünnung die momlaren Leitungsfähigkeiten der verschiedenen Salze einder nähern, so soll auch der relative Afficitätscoëfficient k h dabei immer mehr der Eins nähern. Hiermit stimmt i Versuch von Ostwald, wonach für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und HNO<sub>4</sub>

bei schwachen Verdünnungen k = 0.9 wird, während bei mittleren Verdünnungen k = 0.5 ist.

Dasselbe gilt für die Basen. Dementsprechend wachen die relativen Affinitäten der schwachen Säuren (und Basen bei der Verdünnung im Verhältniss zu denen der starken Säuren (und Basen) mit der Verdünnung. — Da ferner die Activitätscoëfficienten (molecularen Leitungsvermögen) der verschiedenen Säuren mit der Temperaturerhöhung sich etwas ungleich ändern, so ändert sich auch ihre relative Affinität mit derselben. So ist dieselbe nach Ostwald für H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und HCl bei 0° 1:1,90, bei 40° 1:2,02°, bei 60° 1:2,37, während sie für HNO<sub>3</sub> und HCl nahe constant ist, wobei sich indes im ersten Falle, wie auch Ostwald bemerkt, jedenfalls saure Salze bilden.

Da die Temperaturcoëfficienten k der höchstconcentrirtes Lösungen der Hydrate der Basen und Säuren viel größer sind, als die der verdünnten, welche einander nahe gleich sind  $(H_2SO_4\ 99,4\ \text{und}\ 7,73^{\circ 0}/_{0},\ k=0,0426\ \text{und}\ 0,0121)$ , so nimmt der Verf. ohne weitere Versuche an, dass auch der für Wasser k viel grösser sei, als der der letzteren. Da auch für die Salzlösungen grösser ist, als für die Hydrate, so folgt aus Gl. (2) die bekannte Erfahrung, dass in einer Salzlösung mit steigender Temperatur immer mehr Salz zersetzt wird

Auf heterogene Gleichgewichtszustände, wo also en Körper z. B. unlöslich ist, hat ebenfalls der Druck keines Einfluss. Ist der abgeschiedene Körper ein Gas, so nimmt seine Menge in der Lösung mit dem Druck zu; die Menge der opponirten Körper (AB, AC) vermehrt sich die der conjugirten nimmt ab. Aehnlich wirkt die Temperatur. Ist der ausgeschiedene Körper fest, und nimmt mit der Temperatur seine Löslichkeit zu, so wächst die gelöste Menge durch Vermehrung des Lösungsmittels, dann nimmt ebenfalls die Menge der opponirten Körper zu, die der Körper, welche dem festen conjugirt sind, ab, wenn nicht störende Umstände eintreten, wie Aenderung der Löslichest eines Körpers in Wasser bei Gegenwart eines anderen u. 1.

Da die Grösse der Oberfläche eines festen Körpen welche in kleiner Menge in einer Flüssigkeit sich ker relativ klein ist, so ändert sich der einmal bestehende Gleich itszustand durch die Anwesenheit desselben kaum; die ionen an der Oberfläche der festen Körper sind zu verssigen. Ist das Gleichgewicht noch nicht erreicht (HClaCO<sub>3</sub>), so ändert er sich selbstverständlich. Ebenso ar, dass die Schnelligkeit der Reactionen in hetem Systemen sich beim Umrühren und Erwärmen rt.

er Verf. betrachtet dann weiter die bekannte Erhaltung 'ypus der Verbindungen bei Umsetzungen (z. B. von 1). Fe, wo sich nur das K, austauscht, die praedispoe Wahlverwandschaft (wobei der hinzugesetzte Körper nen gebildeten Körper ausfällt), das Verhalten mehrerer schter geschmolzener Salze, unter denen sich auch ein gewichtszustand herstellt, die Wärme bei chemischen idungen, wobei er ausser den bekannten Bedingungen ldung neuer activer und inactiver complexer Molecüle mt. und die ersteren neutralisirt werden können, bei ildung der letzteren Wärme frei wird; während bei der ng activer Molecule aus inactiven Wärme absorbirt Da die Molecüle der Salze der schwachen Säuren und complicirter sein sollen, als die der starken, sollen e deshalb bei der Verbindung grössere Wärmemengen Ferner ist die bei der Neutralisation einer A mit einer Basis B entwickelte Wärmemenge, abgevon den der Aenderung des Aggregatzustandes entspreen Wärmeänderungen, gleich einer Constante n vermehrt e Wärmeerzeugungen, welche nur von der Natur der und Basis, bezw. deren Umwandlungen aus dem inn in den activen Zustand abhängen.

erbindet sich eine vollkommen active Basis mit einer mmen activen Säure, so glaubt der Verf. behaupten llen, dass die Neutralisationswärme nur der Activirme des Wassers gleich sei, da dabei nur das etwa er Basis verbundene Wasser durch die Säure ersetzt Wäre das Wasser vollkommen activ, so sollte die alisationswärme desselben nach den Hypothesen des genau der der Säure gleich sein, also keine Wärme t werden, analog wie beim Austausch der Ionen zweier olyte keine Wärme erzeugt wird; da das Wasser aber

in den inactiven Zustand übergeht, so tritt die Activitätswärme des Wassers hervor.

Der Verf. stellt dann einige Aviditätszahlen von Ostwald zusammen.

Endlich bespricht er die früheren Theorien, namentlich die von Berthollet, und macht gegen dieselbe den Einwand, dass danach die Affinitätskraft aller Säuren für gleiche Aequivalente die gleiche sein müsste, was nicht richtig ist. Er behandelt dann die Theorie von Berthelot, wonsch sich stets die dem Maximum der Wärmeentwickelung entsprechenden Verbindungen bilden. Danach sollte bei Anwesenheit zweier Säuren und einer Basis sich nur eines der ungleichen Salze bilden, was nicht der Fall ist. Man müsste denn mit Berthelot Disgregationen selbst der stabilsten Verbindungen annehmen.

In Betreff der Polemik des Verf. gegen die Theorie von Guldberg und Waage, welche übrigens zu ähnlichen Formeln führt, wie den seinigen, verweisen wir auf die Originalabhandlung.

G. W.

100. C. R. Alder Wright und C. Thompson. Bestimung der chemischen Affinität in Werthen der electronistrischen Kruft. I.Y. Ueber Volta'sche und thermovollaische Constante (Phil. Mag. (5) 19, p. 1—30. 1885).

In der letzten Abtheilung dieser Untersuchungen ist gezeigt worden, dass in einem Elemente aus zwei Metalles in Lösungen der entsprechenden Salze (z. B. der Sulfate) ein gegebener Zuwachs der Stärke der das grösste Potential erhaltende (also stets negative) Metall umgebenden Lösung eine Vermehrung a und der das positive Metall umgebenden eine Abnahme b der electromotorischen Kraft e bewirkt, sodas bei beiden Aenderungen zugleich die electromotorische Kraft E=e+a-b ist. Die Formel wird jetzt geprüft und bestätigt Der Werth b kann bei verdünnten Säuren statt der Metallsalze negativ sein. Sind beide Platten von einem Brei eine unlöslichen Salzes in einem entsprechenden löslichen geben, so ändern sich a und b mit der Concentration der Lösung in eigenthümlicher Weise. Besteht eine Zelle aus

Zink in Zinksulfatlösung gegenüber Blei in Bleisulfat, suspendirt in Zinksulfatlösung, so nimmt das Blei das höchste Potential an, zudem ist  $\alpha$  für einen bestimmten Zuwachs der Concentration der das Bleisulfat enthaltenden Lösung stets negativ.

Aehnlich verhalten sich andere Ketten; in einzelnen Fällen, z. B. bei einem Brei von schwefelsaurem Quecksilberoxydul in Zinksulfatlösung, ist a stets negativ und steigt mit der Stärke der Lösung, während es bei Bleisulfat in Zinksulfatlösung negativ ist, also dabei ein Maximum erreicht und dann abnimmt. In anderen Fällen (Silberchlorid in Chlorzinklösungen) ist a erst negativ, erreicht ein Maximum, sinkt auf Null, wird positiv und steigt dann dauernd.

Ganz ähnliche Resultate ergeben sich mit einer gewöhnlichen Daniell'schen Kette, mit Salzlösungen, bei der die Kupferplatte mit einem Gemisch von  $m \text{ CuSO}_4 + n \text{ ZnSO}_4 +$ 100 aq umgeben ist. Liegt m zwischen 0,254 und 0,5, sodass die Lösung in Bezug auf den Kupfervitriol verdünnt ist, so wächst bei wachsendem n (von 0 bis zum Maximum der Concentration) der negative Werth allmählich an Grösse. m zwischen 1,0 und 1,4, so ist erst a negativ, wächst bis zu einem Maximum, sinkt auf Null und wird positiv. Ist m grösser, etwa 1.77, also die Lösung ziemlich mit Kupfersulfat gesättigt, so ist a positiv und wächst mit wachsendem n. Die Werthe von a hängen hierbei von dem Stoff und der Umgebung des anderen (electropositiven) Metalls nicht ab, sodass man für jedes Metall eine Volta'sche Constante C angeben kann, welche mit der Lösung und Temperatur variirt, and die electromotorische Kraft der Kette  $E = C_1 - C_2$  ist, wo C, und C, die Constanten der beiden Hälften des Elementes sind. (Das bekannte electromotorische Gesetz, abgesehen von der Erregung an der Contactstelle der Lösungen untereinander. G. W.)

Derartige Constanten hat der Verf. in grosser Menge bei ungefähr 18°C. durch Vergleichung mit seinem Normal-Daniell (electrolytisches Kupfer in CuSO<sub>4</sub>, amalg. Zink in ZnSO<sub>4</sub>-Lösung; die Lösungen mit gleichem Moleculargehalt an Salz, am besten M<sub>2</sub>.SO<sub>4</sub> + 100 aq), dessen electromotorische Kraft gegen die eines Clark-Elementes (1,457) gleich

 $1,114 \pm 0,0005$  Volts ist. So wurden die Volta'schen Constanten von Kupfer, Cadmium, Silber, Blei, Eisen, Quecksilber, Magnesium und Aluminium in Contact mit den verschieden concentrirten Lösungen ihrer Sulfate, Nitrate, Acetate Chloride, Bromide und Jodide untersucht, wobei als Constante C diejenige gesetzt ist, welche sich bei Combination des betreffenden Metalls in der entsprechenden Lösung gegen amalgamirtes Zink in Lösung von Zinkvitriol von gleichem Moleculargehalt ergibt.

Die electromotorischen Kräfte werden mit den Wärmetönungen der Elemente nach J. J. Thomsen verglichen Meist ist die Aequivalenz beider nicht vollständig; die Differenz beträgt 0,1 Volt; in einzelnen Fällen über 1,0 Volt sodass jene Werthe in keiner einfachen Beziehung zu einan-Deshalb sieht der Verf. die Potentialdifferen der stehen. als die Differenz zweier übereinander liegender Ursachen 11 der chemischen Verbindungswärme und einer thermovoluischen Wirkung, welche wie in einem gewöhnlichen thermelectrischen Element entsteht, wenn eine Potentialdifferen darauf wirkt. Die Werthe der so erhaltenen thermovoltsische Constante soll sich parallel den Aenderungen der entsprichenden Volta'schen Constante ändern und die therme voltaische Wirkung durch  $k_1 - k_2$  dargestellt sein, sods wenn E, die ursprüngliche electromotorische Kraft ist, i gesammte Kraft  $E = E_1 + k_1 - k_2$  ist, wo  $k_1 - k_2$  meist etm 0,1 Volt ist. Jenachdem  $k_1 - k_2$  von gleichem oder entgeget gesetztem Zeichen wie E ist, ist die beobachtete electrons torische Kraft grösser oder kleiner als der Wärmetons entspricht. Ist endlich  $k_1 - k_2$  entgegengesetzt  $E_i$  und größer als E, so kann der wirkliche Strom entgegen dem durch die Wärmetönung angegebenen fliessen; die chemische Wr kung in der Kette ist umgekehrt; die Kette absorbirt Wim während des Stromes.

Im allgemeinen sind hiernach die Metalle in drei Klass zu theilen, die einen, bei denen die thermovoltaische Costante keinen merklichen Werth hat, die anderen, bei des sie negativ, die dritten, bei denen sie positiv ist. In des allermeisten Fällen bewahren die Metalle der zweiten wi dritten Klasse ihre Natur in allen möglichen Lösungen; ben z. B. Silber und Blei meist negative thermovoltaische instanten, Quecksilber, Magnesium und Aluminium fast mer positive Constanten. Bei Kupfer und Cadmium gen dieselben innerhalb ± 0,05 Volts. Dasselbe Metall in intact mit verschiedenen Sauerstoffsalzen (Sulfaten, Nitraten, zetaten) hat nahezu dieselbe Constante, mit Halogensalzen t es meist wesentlich andere Constanten. Dabei steht die instante der Bromide in der Mitte zwischen denen der iloride und Jodide, von denen die ersten die kleinsten, e letzteren die grössten Werthe zeigen. (Dass bei diesen bweichungen die primären und secundären chemischen rocesse in der Kette auseinander zu halten sind, was hier cht erwähnt wird, hat Ref. bereits in seinem Galvanismus (2), p. 487 u. flgde., dann in seiner Electricitätslehre 2, 863 u. flgde. ausführlich auseinander gesetzt.) G. W.

01. E. H. Hall. Ueber die Rotation der äquipotentialen Linien eines electrischen Stromes durch magnetische Einwirkung (Sill. J. (3) 19, p. 117—135. 1885).

Die Metalle wurden meist in Form von dünnen Streifen on 1,1 cm Breite und 3 cm Länge benutzt, deren Enden an e Enden von senkrecht zu ihnen nach der einen Seite henden Messingstreifen gelöthet waren, durch welche der trom zugeführt wurde. In der Mitte hatten die Streifen hmälere Ansätze, von denen angelöthete Drähte zu einem alvanometer mit bekanntem Reductionsfactor führten. Die reifen wurden mit Harz- und Wachskitt auf Glasplatten Sie wurden so in verticaler Richtung in einen hmalen, zwischen den Polen eines Electromagnets stehenn Trog gestellt, welcher sich an beiden Seiten erweiterte. inst war die Versuchsmethode die frühere. Die Dicke der reifen wurde durch das Gewicht und spec. Gewicht bemmt. Die Versuche ergaben bei verschiedenen Legirungen n Kupfer und Zink bei 24° C. die Drehungsvermögen = D.E/CM, wo D die Dicke, E die resultirende transrsale electromotorische Kraft, C die Intensität des durchleiteten Stromes, M die Stärke des Magnetfeldes ist. Die lumne "ber." enthält die Zusammensetzung der Legirung,

deren Wirkung als Mittel aus denen der Componenten die gleiche, wie die beobachtete hätte sein sollen.

Kupfer	%	100	81,08	72,86	66,85	5,87	0
ber.		100	91,8	80	78,6	24,3	0
$10^{5} R$		-520	-404	-250	-166	+496	+830

Die Drehungen stehen also näher an der des Kupfen als man nach den mittleren Werthen erwarten sollte.

Die Temperaturerhöhung verstärkt scheinbar die Drehung ein wenig.

Bei Eisen sinkt der Werth R ein wenig mit wachsender magnetischen Kräften M (M=5835 bis 8651;  $10^5\,R=830$  bis 8208), während er beim Nickel sehr stark abnimmt ( $M=2000:8700,\,R=20:1$ ). In hartem Stahl ist die Dreung (+33000) etwa viermal, in weichem (+12030) anderhalbmal so stark als in Eisen. Eine permanente Wirkung zeigte sich im Stahl, nicht im Eisen oder Gold. Der Werth ist für Cobalt +2460, beim Nickel -14700, beim Wismuth -8580000 und Antimon +114000.

Mit Abnahme der Temperatur sinkt der Werth R beis Eisen und Nickel um etwa  $^2/_3$   $^0/_0$ , beim weichen und hartes Stahl um  $^1/_3$   $^0/_0$ , bei Cobalt um 1  $^0/_0$ .

Wurde ein Streifen von Stahl in den Wachsharkit ganz eingelegt, ein anderer durch eine Holzklammer auf der Unterlage festgeschraubt, so ergaben sich nur um 3% verschiedene Resultate, was mit der Theorie von Bidwell nicht übereinstimmen soll.

102. Boussu. Dämpfungseinrichtung bei Galvanometern (Errotechn. Z.-S. 6, p. 83. 1885).

Dass man Eisenringe als Dämpfung verwenden kan hat schon Stefan erwähnt und benutzt. G. W.

103. J. Blyth. Ueber eine neue Form des Galvanometers (Pre Roy. Edinb. Soc. 1883/84, p. 593—596).

Ein kreisförmig gebogenes, aus einer dunnen Kupter drahtspirale gebildetes Solenoid ist mit seiner Ebene vertich in einer Rinne befestigt. In der Mitte der obersten Windungen desselben hängt an einem Coconfaden eine kunn lagnetnadel. Der durch das Solenoid geleitete Strom wirkt cht auf ausserhalb gelegene, etwa zur Astasirung verwendete agnete. Ist  $\vartheta$  die Ablenkung der Nadel, H die Horizontal-mponente des Erdmagnetismus, r der Radius der mittleren eisförmigen Axe des Solenoids, n die Zahl der Windungen seselben, so ist die Intensität  $i = Hr \cdot \operatorname{tg} \varphi/2n$ . G. W.

## L. Maiche. Das Mikrohmmeter (Bull. Soc. intern. des Electriciens 2, p. 67—71. 1885).

Zwischen zwei conaxialen, durch Mikrometerschrauben it getheilten Köpfen zu verschiebenden Spiralen, deren xen in der magnetischen Ost-Westlinie liegen, schwebt auf ner Spitze eine Magnetnadel. Der Apparat stellt also ein ifferentialgalvanometer vor, bei dem die Einstellung der adel durch Verschieben der Spiralen erzielt wird. (Der pparat ist nicht neu, sondern bereits im Jahre 1867 von 7. Siemens ganz ähnlich construirt; s. Wied. Electr. 1, 430.)

## G. Lippmann. Ueber ein Quecksilbergalvanometer (C. R. 98, p. 1256-57. 1884).

Ein Quecksilbermanometer befindet sich zwischen den Polen eines festen Magnetes, die rechts und links von seinem iorizontalen Arm liegen. Der Strom durchfliesst den letzeren in verticaler Richtung, senkrecht zur Röhrenaxe, wolurch das Quecksilber im einen Schenkel steigt.

Ist i die Stromintensität, H die Intensität des Magneteldes, l die Länge eines kleinen rechtwinkligen Parallelpipeds in der Richtung des Stromes,  $\varepsilon$  seine Dicke in der Lichtung der Magnetkraftlinien, so ist die Kraft, welche as Parallelepiped verschiebt, gleich Hli, und der Druck  $f = Hli/l\varepsilon = Hi/\varepsilon$ .

Die Empfindlichkeit steigt also mit der Stärke des Magetfeldes und der Dünne der Quecksilbersäule. Deshalb wird ie untere Biegung des Manometers durch eine senkrecht om Strom durchflossene, nur <sup>1</sup>/<sub>10</sub> mm dicke, mit Quecksilber efüllte Kammer ersetzt. G. W. 106. C. G. Knott. Ueber übereinander gelagerten Magnetismus von Eisen und Nickel (Trans. Roy. Soc. Edinb. 32 (1), p. 193—203. 1882/83).

Ein Eisendraht war in einer mit einer 43,3 cm langen Spirale umwundenen Glasröhre aufgehängt und durch Gewichte belastet. Durch die Spirale und den Draht wurden Ströme geleitet und die Torsion des Drahtes mittelst der objectiven Spiegelablesung bestimmt. Der eine Strom wurde stets constant erhalten, der andere verändert; nach der Einstellung wurde der eine Strom umgekehrt und die Summe der Ablenkungen nach beiden Seiten genommen. Blieb der hindurchgeleitete Strom constant, wurde der herumgeleitete verstärkt, so erreichte die Torsion für eine mittlere Intensität des ersten ein Maximum; im umgekehrten Fall zeigte sich ein solches nicht.

Die Richtung der Torsion ist die von G. Wiedemann angegebene.

Da die durch beide Ströme erzeugte Magnetisirung zwischen der durch jeden einzelnen hervorgerufenen liegt, die Magnetisirung aber das Eisen in ihrer Richtung ausdehnt, senkrecht dagegen comprimirt, so würde auch daraus, wie Maxwell und Chrystal hervorheben, die Torsion folgen.

Wird ein dünner Eisencylinder constant auf die Grösse  $\alpha$  circular magnetisirt und dann immer stärker longitudinal auf die variable Grösse  $\beta$ , so ist die resultirende Magnetisirung  $\sqrt{\alpha^2 + \beta^2}$ , welche mit dem Loth an der betreffenden Stelle einen Winkel macht, dessen Tangente  $\alpha/\beta$  ist. Ist die Verlängerung in dieser Richtung  $\mu(\alpha^2 + \beta^2)$ , wie Joule angegeben hat, so ist die Torsion für die Längeneinheit des Drahtes:

 $\tau = \mu (\alpha^2 + \beta^2) \frac{\alpha}{\beta} = \mu \left( \frac{\alpha^3}{\beta} + \alpha \beta \right).$ 

Der Werth  $\tau$  hat ein Maximum, wenn  $\beta = \alpha$  ist. Je grösser  $\alpha$  ist, bei desto höherem  $\beta$  wird das Maximum erreicht. So ist z. B.:

$$a = 0,575$$
 0,723 0,891 3,157 4,068  $\beta = 2$  2,2 2,4 3,1 3,5

Bei grösserer Belastung ist die Torsion durch die beiden Ströme  $\alpha$  und  $\beta$  kleiner, wie auch nach Joule die Längs-

dehnung. (Bei den Versuchen des Ref. zeigte sich kein Einfluss; vermuthlich waren die Drähte im Verhältniss zu den belastenden Gewichten zu dick.)

Nach Joule ändert sich bei einer grösseren Längsdehnung die durch die Magnetisirung erzeugte Verlängerung in eine Verkürzung um. Ein analoges Verhalten war bei der vereinten Wirkung der circular und longitudinal magnetisirenden Ströme nicht nachzuweisen.

Bei Nickel ist die Richtung der Torsion die entgegengesetzte, wie bei Eisen; auch zeigt sich bei constantem Strome  $\alpha$  und variablem  $\beta$  kein Maximum. Dem entspricht, dass nach Barret Nickel sich bei der Magnetisirung contrahirt. Vermehrung der spannenden Gewichte vermindert auch hier die Torsion; nur einmal zeigte sich bei einer mittleren Spannung ein Maximum. G. W.

107. R. H. M. Bosanquet. XI. Electromagnete. II. Ueber die magnetische Permeabilität von Stahl und Eisen mit einer neuen Theorie des Magnetismus (Phil. Mag. (5) 19, p. 73—94. 1885).

Der Verf. magnetisirt, ähnlich wie Rowland, Eisenringe durch herumgewundene Spiralen, durch welche er eine Abzweigung des Stromes einer Dynamomaschine leitet, und bestimmt die Magnetisirung der Ringe durch Inductionsströme in besonderen sie umgebenden Spiralen. In den Kreis derselben waren Erdinductoren und ein Galvanometer eingeschaltet. Ist  $\mu$  die magnetische Permeabilität, C die Stromintensität, R der Radius des Querschnitts des Ringes, l sein ganzer Umfang, so ist die Zahl der durch die Einheit des Querschnitts gehenden Kraftlinien  $B = 4\pi\mu Cn/l$ . Hier ist  $P = 4\pi Cn$  das gesammte auf den Ring durch die magnetisirende Kraft ausgeübte Potential, also ist  $P/B = l/\mu$ , was der Verfasser den magnetischen Widerstand  $\rho$  nennt. Danach ist  $\mu = lB/P = l/\rho$ .

Fast in allen Ringen von weichem Schmiedeeisen und Seschmiedetem Gussstahl ist das Maximum von B kleiner 18000, nur im harten Gussstahl 19000. Aus Rowland's Beiblitter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

Versuchen folgt im C.-G.-System B = 17500. (Setzt man  $B = 4\pi J + H$ , wo H die magnetisirende Kraft ist, so ergibt sich obige Zahl für B für J = 1390). Der Werth von B steigt mit der Dicke D der Ringe (D = 0.7544 cm bis 2.535 cm) für die magnetisirende Kraft 1 von 885 bis 1449, für die Kraft 20 von 13273 bis 14911, und für die Kraft 100 von 14837 bis 17148. Die Anfangswerthe von  $\mu$  bei sehr schwachen Kräften sind sehr verschieden, wohl wegen der verschiedenen Härte. Bei weichem Stahl ist die anfängliche Permeabilität nur etwa 1/2 von der des Eisens, die Maximalpermeabilität 1/4 von der des Eisens. Der veränderliche Theil der Permesbilität wird durch einen Ausdruck dargestellt, der den Sinus eines dem Werth von B proportionalen Winkels enthält, sodass die Maximalpermeabilität durch eine Kraft 9000, statt 5000-6000, wie im weichen Eisen, dargestellt wird. Im harten Stahl ist die Initialpermeabilität weniger als die Hälfte, die Maximalpermeabilität etwa 1/3 von der vom weichen Stahl; letztere wird bei einer etwas schwächeren Kraft in weichem Eisen erzielt.

Der Verf. entwickelt eine Theorie, nach welcher die Molecüle nur nach einer Richtung von den Magnetkraftlinien durchdrungen werden. Liegen die Molecüle im magnetischen Eisen nach allen Richtungen geordnet, so können nur durch wenige, mit jenen Richtungen hintereinander axial geordnete die Kraftlinien in axialer Richtung hindurchgehen. Sind die Molecule anders gerichtet, so gehen die ausserhalb axial gerichteten Kraftlinien in schräger Richtung hindurch, wodurch ein Kräftepaar entsteht, welches, da in der Richtung der Kraftlinien eine Spannung vorhanden ist, die Molecüle dreht, dessen Arm bei der Neigung & der Axe des Moleculs gegen die Richtung der Kraftlinien gleich a sin  $\varphi$  ist, wenn a der Durchmesser des Molecüls ist. Dadurch nähern sich die Pole der Molecüle, und der zwischen ihnen befindliche Raum, durch welchen die Kraftlinien hindurchgehen müssen. wird kleiner. Man kann danach den Widerstand der Länge l der magnetischen Substanz gleich  $l/\cos\delta$  setzen, wo  $\delta$  die mittlere Neigung der Axen der Molecüle gegen die Richtung der Kraftlinien ist. Ausserdem kann Eisen und Stahl durch die Einheit des Querschnitts nur eine begrenzte Zahl von tlinien hindurchführen, sodass man den Widerstand durch Formel  $\varrho=1/\mu=l/A\,(B_\infty-B)\cos\delta$  ausdrückt, wo  $B_\infty$  Verth der magnetischen Vertheilung für die Sättigung ist. In Betreff des Weiteren müssen wir auf die Originalndlung verweisen. G. W.

A. Pacinotti. Ueber die künstliche Magnetisirung des lagnetits (N. Cim. (3) 16, p. 275-282. 1885).

Magnetit kann bekanntlich zwischen Magnetpolen sehr magnetisirt und ummagnetisirt werden. Bei regeligen Magnetitkrystallen zeigt sich nur temporäres, kein anentes Moment. Zur Vergleichung mit Eisen und l müssten beide von gleicher Gestalt genommen werden.

G. W.

S. Tolver Preston. Ueber einige electromagnetische Versuche von Faraday und Plücker (Phil. Mag. (5) 19, .131—140. 1885).

Faraday und Plücker machen bei den Betrachtungen die Beziehungen zwischen den electromagnetischen und netoelectrischen Rotationsversuchen nach dem Verf. erschiede zwischen rotatorischer und translatorischer Being, was nicht statthaft ist, ebensowenig darf man mit a Physikern absolute, sondern nur relative Bewegungen hmen. Auch nimmt Faraday zur Erklärung des Vers, dass in einer dem Magnet conaxialen Kupferplatte, n Rand und Mitte verbunden sind, radiale Ströme fliessen, dass die Magnetkraftlinien sich nicht mit dem Magnet Hier findet aber die Induction in der festen iessung statt. Auch bei der unipolaren Induction zeigt keine statische Ladung des Magnets, welcher nach aday seine Kraftlinien schneiden soll. Auch hier tritt Induction in der unveränderlichen festen Schliessung Rotirt letztere mit dem Magnet, so zeigt sich keine iction.

Dasselbe folgt bei Plücker's Versuchen. (Diese Erinungen sind bereits in ähnlicher Weise erklärt; s. Wied. .; die Besprechung der verschiedenen neueren Arbeiten,

welche der Verf. nicht erwähnt, in dem demnächst erscheinenden Schlusskapitel der Electricitätslehre.) G. W.

- 110. Fr. Fuchs. Ueber einige einfache Telephoneinrichtungen (Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 87—89. 1885).
- 1) Beschreibung eines Telephons mit doppelten Drahtwindungen zu Widerstandsbestimmungen analog dem Differentialgalvanometer und zum Nachweis des entstehenden und verschwindenden Magnetismus, indem in beide Leitungen gleiche Spiralen eingeschaltet werden, durch welche, ebenso wie durch die beiden Drahtwindungen des Telephons, alternirende Ströme einer Inductionsspirale geleitet werden. Das Telephon tönt nicht, wohl aber beim Einschieben eines Eisenstückes in die eine Spirale.
- 2) Ein an einem Kautschlukschlauch befestigter, auf eine dünne Eisenplatte gekitteter Trichter von Eisenblech. Wird letzterer in ein variables Magnetfeld gebracht, so hört man einen Ton, welcher verstärkt wird, wenn man einen permanenten Magnet neben die Eisenplatte bringt.
- 3) Electrophortelephon. Ein inducirender Kreis wird durch ein Mikrophon unterbrochen; das eine Ende der inducirten Spirale wird zur Erde abgleitet, das andere mit einem Metalltrichter verbunden, der an seiner Oeffnung mit einem Stanniolblatt verschlossen ist, welches auf die geriebene Harzplatte eines unten abgeleiteten Electrophors gesetzt wird. Das Stanniolblatt tönt, was man durch einen vom Trichterrohr zum Ohr geführten Kautschukschlauch hören kann. Statt des Stanniolblattes kann man eine Guttaperchamembran über den Trichter spannen, sie mit einem Katzenfell reiben und auf eine abgeleitete Metallplatte stellen.

G. W.

111. H. Lamb. Ueber die Induction electrischer Ströme in cylindrischen und sphärischen Leitern (Proc. Lond. Math. Soc. 14. Febr. 1884. p. 139—149).

Der Verf. behandelt einige Fälle der Induction electrischer Ströme in einem langen cylindrischen und einem sphärischen Leiter, wenn das magnetische Feld, innerhalb dessen

r sich befindet, gleichförmig ist, und die Kraftlinien in ihm arallel zu der Axe des Cylinders verlaufen. E. W.

12. V. von Lang. Electromagnetische Experimente (Rep. d. Phys. 21, p. 155-156. 1885).

Zwischen conischen Magnetpolen wird eine verticale Iessingschraube in Rotation versetzt. Dieselbe geht durch ie Axe eines darauf leicht drehbaren Kupfercylinders. Dieelbe dreht sich bei der Erregung des Magnets nicht mit ler Schraube, sondern verschiebt sich nach oben oder unten.

G. W.

113. D. Goldhammer. Ueber electrische Entladungen in verdünnten Gasen (J. d. russ. phys.-chem. Ges. (2) 16, p. 325—373. 1884. Auszug des Hrn. Verf.).

Die Arbeit zerfällt in drei Theile: 1) Bestimmung der Pemperatur, welche innerhalb einer mit verdünnter Luft zefüllten Geissler'schen Röhre sich einstellt, sobald die Erwärmung durch electrische Entladung und der Wärmeverust gegen den äusseren Raum sich das Gleichgewicht halten; 2) Untersuchung der Temperaturvertheilung auf der Oberläche der Röhre mit Hülfe eines Thermoelements; 3) Bebachtung einiger Lichterscheinungen bei Entladungen in verdünnten Gasen.

1. Zur Bestimmung der Temperatur wurde der Gasdruck or der Entladung und während derselben (nach Einstellung les stationären Zustandes) gemessen. Zu diesem Zweck war lie Röhre mit einem Manometer verbunden; das Volumen les Gases wurde constant erhalten durch Zugiessen von Quecksilber bis zu einer Marke m in einem an die Röhre ngeschmolzenen Rohre, und es wurde die Beziehung  $T_1 = T_0 p_1/p_0$  benutzt. Die Entladungsröhre war cylindrisch, 60 mm lang, 18 mm weit, mit cylindrischen, nach der Axe er Röhre gerichteten Electroden. Als Stromquelle diente in grosser Ruhmkorff'scher Apparat. Der Anfangsdruck variirte bei dem einen Beobachtungssatze von 8,4 bis 85,4 mm, ei dem anderen von 0,94 bis 2,4 mm. Die beobachteten Werthe von  $p_1$  konnten aber nicht unmittelbar zur Bestim-

mung von  $p_1/p_0$  und  $T_1$  benutzt werden: bei fast allen Versuchen des zweiten Satzes war nämlich  $p_1 < p_0$ , z. B.:

Ausserdem war der nach Abkühlung des Gases gemessene Druck  $p_0$  immer  $< p_0$ , z. B.:

Auch ergab sich jedesmal, wo  $p_1$  zweimal gemessen wurde, die erste Zahl grösser als die zweite, und die Differenz war um so beträchtlicher, je länger der Zeitraum zwischen den beiden Messungen. Der im voraus berechnete wahrscheinliche Fehler bei der Bestimmung einer Druckdifferenz war = ± 0,14 mm gefunden. Aus den angeführten Zahlen müssen wir also schliessen, dass während der Entladung fortwährend Druckabnahme, also Verschwinden des Gases vor sich ging, wahrscheinlich wegen der Oxydation der Electroden, zum Theil wohl auch des Quecksilbers und dessen Dämpfe. Es liegt nahe, zu erwarten, dass in engen Beobschtungsgrenzen die Druckabnahme proportional mit der Zeit vor sich geht; um zu entscheiden, ob sie von der Stromintensität und vom Gasdruck abhängt, verfährt der Verf. folgendermassen: Man kennt den wahrscheinlichen Fehler (± 0,14 mm) einer Druckdifferenz, also auch den Fehler, mit dem eine innerhalb eines bestimmten Zeitraums (10 Minuten) beobachtete Druckabnahme behaftet werden soll. Andererseits kann man diesen Fehler direct aus den beobachteten Zahlen nach der Methode der kleinsten Quadrate berechnen. Auf den beiden Wegen ergab sich derselbe Werth des wahrscheinlichen Fehlers (± 0,022 mm). Der Verf. schliesst daraus, dass in den Grenzen der Beobachtungen die Druckabnahme weder von der Stromintensität1), noch vom Gasdruck abhängt. Für Luft ergab sich diese Druck-

<sup>1)</sup> Die Kette arbeitete gewöhnlich mit denselben Flüssigkeiten viermal, jedesmal drei Stunden lang. Die entsprechenden Stromstärken weden in der Tabelle durch I, II, III, IV bezeichnet.

onahme = 0,071 mm in 10 Minuten (bei 17,6° C.), mit m wahrscheinlichen Fehler  $\pm 0,005$ . Es verschwand also 10 Minuten 1,35.10-6 g Gas.

Nun kann man alle Werthe von  $p_1$  gehörig verbessern id die gesuchten Temperaturen bestimmen. Die folgende abelle gibt diese letzteren  $(t_1)$  in Graden C.;  $p_0$  und  $t_0$  sind nfangsdruck und Anfangstemperatur.

<b>W</b> -44-					Wahrscheinl. Fehler		
Kette	Po	to	<i>t</i> <sub>1</sub>	$t_1 - t_0$	ber.	beob.	
I {	9,3 38,1	17,3 17,8	84 82 83	67 64} 65,5	$\begin{bmatrix} 5,2 \\ 2,0 \end{bmatrix}$ 3,6	1,4	
п {	10,2 35,5	16, <del>4</del> 18,8	70 77} 73,5	$\begin{cases} 54 \\ 59 \end{cases}$ 56,5	4,8 2,2 3,8	2,4	
ш {	14,2 28,5	19,0 16,7	56 60} 58	37 43} 40	$2,9 \ 2,3$ 2,6	2,8	
ıv {	8,4 8,8 21,8 37,2	14,7 15,4 18,5 19,6	84 47 41 41 41	19 32 23 24,5	5,2 5,8 2,8 1,7 8,6	3,6	

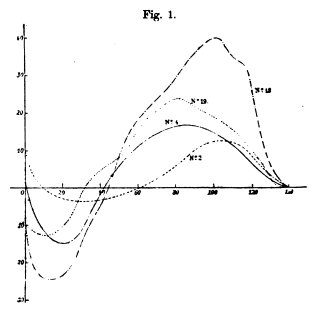
Die Tabelle bezieht sich auf die Fälle  $p_0 > 8.4$ ; bei eineren Drucken war die Bestimmung von  $t_1$  nicht gut öglich; die kleine Druckzunahme, welche durch Erwärmung itstehen sollte, wurde durch den Gasverbrauch vollkommen askirt.

Die Tabelle zeigt, dass die Erwärmung von der tromstärke bedeutend, vom Gasdruck aber so gut ie nicht abhängt.

Dieses Resultat scheint den Beobachtungen von G. Wiemann über die Temperatur der Glaswände Geissler'her Röhren zu widersprechen. G. Wiedemann findet
mlich, dass die Erwärmung in demselben Sinne wie der
ruck variirt (Pogg. Ann. 158, p. 35 u. 252. 1876). Der
'iderspruch ist aber nur ein scheinbarer, da G. Wiedeann die Temperatur einer dünnen Gasschicht mass, wähnd bei meinen Messungen eine gewisse mittlere Temperatur
r ganzen Gasmasse ermittelt wird. Dieser Unterschied ist
hr wesentlich, da nach E. Wiedemann die Wärmever-

theilung im Gase sehr ungleichmässig ist. Die Untersu dieser Vertheilung nach G. Wiedemann's Methode, mit eines Thermoelements, bildet den zweiten Theil meiner A

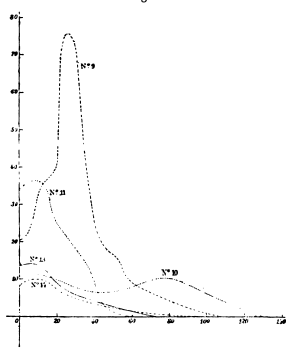
2. Die eine Löthstelle des Thermoelements wurd der Temperatur des Zimmers unterhalten, die andere bei die Röhre normal zu deren Axe in verschiedenen Abst von der Kathode. Es wurden meistens ca. 20 Punkte sucht. Die Ergebnisse sind in Fig. 1 und 2 graphisch gestellt. Als Abscisse wird der Abstand der Löthstellder Kathode (Maassstab 1:2) genommen, als Ordinate jenige Ablenkung des Galvanometers, welche stattfinden w



wenn die andere Löthstelle, statt die Temperatur des Zim zu besitzen, an einem Punkt an der Anode (dem zuletz prüften) sich befände (Maassstab 1:1). Die Curven k sich mit denen von E. Wiedemann vergleichen, we bereits früher ähnliche Untersuchungen nach derselben thode ausgeführt hatte (Wied. Ann. 20, p. 756 u. f Taf. VII. 1883).

Die Curven Fig. 1 beziehen sich auf die Drucke 10,2; 14,2; 21,8 mm (Nr. 2, 4, 18, 19. Fig. 1); bei noch höl ucken ändern sich die Verhältnisse nicht wesentlich. Die rven Fig. 2 entsprechen den Drucken 0,9; 1,3; 1,6; 2,4; (Nr. 10, 9, 11, 13, 14. Fig. 2).

Fig. 2.



Die Curven Nr. 9 (Fig. 1), ebenso Nr. 10, 13, 15 schliessen ih nahe an die von E. Wiedemann gegebenen an. Dieses ist sich nicht von den Curven Fig. 2 sagen, obgleich ren allgemeiner Charakter derselbe ist, wie in Fig. 1. ir Unterschied besteht einerseits darin, dass die Maxima d Minima schärfer ausgeprägt erscheinen, andererseits, ist die Ordinaten vor und nach den Maxima rascher abhmen. Dieses ist leicht begreiflich, da die Röhre des Verf. inahe zweimal kürzer und 1½ mal enger war, als die von Wiedemann benutzte:

Der wesentliche Unterschied zwischen Fig. 1 und Fig. 2 steht aber darin, dass bei einigen der erstgenannten Curven Kathodenmaxima (0) weniger erheblich sind, als die

zweiten Maxima, während die Curven Fig. 2 das Umgekehrte zeigen. Mit anderen Worten, es war bei den letzteren Beobachtungen die Temperatur der Kathode höher als die der Anode, während bei den ersteren (ausgenommen Nr. 2 und 4, für Drucke 8,8 und 10,2 mm) das Umgekehrte galt. Die Curven Nr. 2 und 4 scheinen eine Uebergangsstufe zwischen Fig. 1 und Fig. 2 zu bilden. Erwägt man, dass die Drucke bei Nr. 2, 4 zwischen denen von Fig. 2 (0,9-2,4 mm) und Fig. 1 (14,2-85,4 mm) liegen, so kommen man zu folgendem Schluss: Mit steigendem Gasdruck wird die Temperatur der Kathode zuerst gleich derjenigen der Anode, dann niedriger als diese; gleichzeitig verschiebt sich das absolute Maximum der Temperatur, welches bei kleinen Drucken nahe an der Kathode liegt, in der Richtung nach der Anode. (Vgl. auch E. Wiedemann, Wied. Ann. 10, p. 225. 1880.)

3. Lichterscheinungen bei der Entladung. während vor sich gehende Druckabnahme erlaubte die Aenderungen des Leuchtens sehr bequem zu beobachten Eine schwache Stratification zeigte sich gewöhnlich bei p = 1.6 - 1.7 mm; bei p = 1.3 - 1.5 mm erreichte sie ihre grösste Intensität (9 breite Schichtungen, der sogenanne dunkle Raum blieb aus). Bei einer weiteren Abnahme von p & wurde die Stratification schwächer und verschwand ganz bei p = 0.9 - 1.2 mm. Gleichzeitig erschien in dem die Kathode umgebenden Theile der Röhre ein Leuchten (Phosphorescenz) des Glases, welches mit der Zeit immer stärker wurde und sich nach der Länge der Röhre ausbreitete. Besonders intensiv war die Phosphorescenz auf der Höhe der Kathodenspitze, wo sie einen gelbgrünen Ring bildete. Beinahe der ganze innere Raum der Röhre war alsdann schon dunkel: nur eine kleine Strecke an der Kathodenspitze zeigte das sog. Glimmlicht. Gleichzeitig mit der Phosphorescenz wurde gewöhnlich eine starke Electrisirung auf der ausseren Oberfläche der Röhre beobachtet; einige Ritze, welche hier und da auf dem negativen Theil der Röhre vorhanden waren, glänzten blendend stark. Diese Erscheinungen sind ahnlich den von anderen Beobachtern beschriebenen, doch liess sich auch manches Eigenthümliche beobachten. Laut den Behreibungen zeigt sich die Phosphorescenz am frühesten dam häufigsten am positiven Ende der Röhre und im seile, der zwischen den Electroden liegt; in der Höhe der athodenspitze entsteht ein charakteristischer, mehr oder miger breiter Ring, und weiter nach der Kathodenbase eitet sich die Phosphorescenz meistens nicht aus. Die von is beobachtete Erscheinung hatte einen etwas verschiedenen erlauf: die Phosphorescenz zeigte sich zuerst immer auf im negativen Ende der Röhre und umgab die ganze athode; schon später breitete sie sich nach der Länge der öhre aus, wobei sie in der Höhe der Kathodenspitze stärker arde und hier den gelbgrünen Ring bildete. Nach Umkehng des Stromes wiederholte sich die Erscheinung in derlben Weise auf der neuen Kathode.

Die erste von dem Verf. beobachtete Anomalie bezieht sich so auf den Ort der Phosphorescenz. Als eine zweite Anoalie soll der Einfluss des Grades die Luftverdünnung herprufen. Hittorf beobachtete die Phosphorescenz nur "bei er äussersten Verdünnung" (Pogg. Ann. 136, p. 198. 1869); rookes glaubt, dass dazu eine Verdünnung bis zu einigen lilliontel Atmosphären erforderlich ist, während Puluj die erdünnung bis 0,09-0,02 mm ausreichend findet (Wien. er. (2) 80, p. 875), was er als einen der wesentlichsten Beeise gegen den sog. vierten Zustand des Stoffes anführt. Bei en Versuchen des Verf. aber fing die Phosphorescenz stets p = 1,2-0,9 mm an; bei p = 0,8-0,9 mm war sie schon sehr itensiv. Der Verf. schliesst hieraus, dass die eigenthümlichen nd interessanten Erscheinungen, welche bis jetzt nur bei ehr bedeutender Gasverdünnung beobachtet waren, unter Imständen auch in Gasen von ca. 1 mm Hg Druck stattnden können. Diese Thatsache ist schon von Goldstein eobachtet und beschrieben worden.

Zum Schluss bemerkt der Verf., dass bei den verhältnissnässig grossen Drucken, mit denen er stets zu thun hatte, lie Ausbreitung der von der Kathodenoberfläche ausgehenden "Glimmlichtstrahlen" nie so beträchtlich war, um die löhrenwände zu erreichen. Dieser Umstand erlaubt uns icht, die Frage zu entscheiden, ob die oben beschriebene hosphorescenz eben durch diese Kathodenstrahlen hervor-

gerufen wird, oder nicht. Ein analoger Fall wird von E. Wiedemann beiläufig erwähnt (Wied. Ann. 20, p. 773. 1883).

114. P. Cardani. Einfluss der Capacität eines Condenssters auf den Querschnitt und die Dauer der Funken (Giorn di Scienzi Nat. ed Econom. 1885. 10 pp. Sep.).

Der Querschnitt y der Funken wurde an der Photographie derselben gemessen (vgl. wegen des weiteren auch Beibl. 9, p. 189). Ist x die Capacität des Condensators, so ist  $y = ax^{1/n}$ , wo n > 1 eine Constante ist. Der Querschnitt wächst danach langsamer als die Capacität, und um so langsamer, je grösser der Widerstand der Schliessung ist. Wird derselbe sehr gross, so wird unter gewöhnlichen Verhältnissen  $x^{1/n}$  constant, und der Querschnitt des Funkens ist von der Capacität des Condensators unabhängig. Die Dauer t des Funkens setzt der Verfasser proportional dem Werth  $x/y = (1/a) x^{(n-1)/n}$ . Mit dieser Formel stimmen auch die Versuche von Lucas und Cazin. Aus derselben folgt, wenn der Querschnitt der Funken nach Villari der Capacität proportional, also n = 1 ist, dass t = 1/a, also die Dauer unverändert bleibt.

115. G. Stillingfleet Johnson. Electrochemische Latersuchungen über Stickstoff (Chem. News 48, p. 253—256 u. 264—268. 1883).

Der Verf. bringt zuerst zwischen zwei conaxiale, oben geschlossene und unten durch Wasser abgeschlossene Glasröhren ein Gemenge von 1 Vol. Stickstoff und 3 Vol. Wasserstoff, umwindet die äussere Röhre mit einer Drahtspirale bringt eine eben solche in die innere und beobachtet bei Verbindung der Spiralen mit dem Inductorium die Bildung war rothen Dämpfen, sodass kein freies Ammoniak gebildet wird. Demnach wird hierbei Wasserdampf dissociirt. Bei Trocknung der Röhren durch einen Bunsen'schen Brenner bildet sich indess freies Ammoniak, welches schnell absorbirt wird wenn concentrirte Schwefelsäure als Sperrflüssigkeit verwendet wird, also das Gas trocken ist. Zur Bildung von NH, ist also Electricität von höherer Spannung erforderlich, als meder von Ammoniumnitrit aus N, H und O.

Luch wenn in die beiden, mit platinirten Platinplatten ienen Röhren eines Gaselementes Stickstoff und Wasff gebracht wurde, zeigten sich bei Schliessung der-1 ähnliche Erscheinungen. Die Säuren wurden von der 1 Leitungsfähigkeit genommen. Waren 3/3 der Platinim Stickstoff, 1/2 der im Wasserstoff in die Säure ), 1/6) eingesenkt, so verschwanden die Gase sehr langsam rhältniss 1:3; war die letzte Platte tiefer eingesenkt, so ahirte sich der Wasserstoff, und dehnte sich der Stick-Bei Säure von der Leitungsfähigkeit (spec. Ge-137) verschwanden die Gase im letzteren Fall im Verss 1N:3H; bei Säure vom spec. Gewicht 1,148 blieb das nen des Stickstoffs erst constant und nahm dann ab, das des erstoffs nahm sofort schnell ab. In Salzsäure vom spec. eht 1,10 war das Verhalten ähnlich. Dabei entsteht Am-.k, indess nicht in der berechneten Menge. Auch wurde strom von Sauerstoff-Wasserstoffelementen durch ein stoff-Wasserstoffelement geleitet und die Verhältnisse t, ebenso bei Anwendung einer platinirten und einer platinirten Electrode u. s. f. (Offenbar hängen diese ch complicirten Erscheinungen von der Stromdichtigin den Electroden und der condensatorischen (Contact-) ung des Platins ab.)

Vurde eine Zelle mit verdünnter Schwefelsäure (spec. tht 1,22), und ihre Röhren mit Stickstoff an einer plati-, mit Wasserstoff an einer blanken Platinplatte gefüllt, tstand ein Strom von der Stickstoffplatte zur Wasserlatte; nach längerer Zeit war das Volumen des Stickwenig vermindert, das des Wasserstoffs nicht verändert. en dann die Röhren mit der Säure ganz gefüllt, so der Strom von der platinirten zur nicht platinirten en (wegen des geringeren Widerstandes), woraus der schliessen will, dass der Stickstoff in der platinirten in einem electronegativen Zustand sich befindet und ne electropositive Erregung der benachbarten Plattesacht, während der Wasserstoff sich gerade entgegent verhält. Da der Inhalt der Abhandlung wesentlich sches Interesse hat, haben wir hier nur einige Punktent. G. W.

116. H. Rainy. Ein merkwürdiges electrisches Resultet (Proc. Roy. Edinb. Soc. 1883/84, p. 756).

Lässt man durch eine beiderseits offene verticale Röhre Gas strömen und bringt in derselben Platinelectroden an so wachsen beim Durchgang von Inductionsströmen Kohlesfäden von der unteren zur oberen Electrode. (Die Bildung solcher Russdendriten ist bekanntlich schon vor 84 Jahren von Ritter an den Electroden einer Säule beobachtet worden, wie u. a. in Wied. Galv. 1, p. 880 zu lesen ist.) G. W.

# 117. Mascart. Ueber die Bestimmung des Ohms durch in Methode der Dämpfung (C. R. 100, p. 309-314 u. 701. 1885).

Der Verf. betrachtet die Ursachen der kleinen Werthe des Ohms, welche meist durch die Dämpfungsmethode erhalten worden sind, indem er dabei die Correction wegen des Coefficienten der Selbstinduction, welcher allein noch nicht genigt und nur halb so gross ist, als wie gewöhnlich angenomme wird, und namentlich auch die in den Magneten inducirten Ströme, welche denselben temporär transversal magnetisiren in Berechnung zieht. Beide Correctionen erhöhen den bisher nach dieser Methode gefundenen Werth des Ohms in Quecksilbereinheiten.

Hr. Mascart hat nachträglich erfahren, dass Hr. Dorn bereits gezeigt hat, dass die Correction in Bezug auf de Selbstinduction nur halb so gross ist, als man gewöhnlich annimmt.

G. W.

# 118. R. T. Glazebrook. Ueber die Unveränderlichkeit einige electrischen Widerstände (Chem. News 50, p. 256. 1884).

Der Verf. hat mit einem Normaletalon von 10 B.-A.-Eiheiten eine Spirale verglichen, die Lord Rayleigh mit des
selben schon 1882 verglichen hat; er fand 9,98335 B.-A.-L.
Lord Rayleigh 9,98330. Demnach haben entweder Etale
und Spirale sich genau gleich verändert, was wegen der ver
schiedenen Dicke der Drähte unwahrscheinlich ist, oder is
sind unverändert geblieben.

E. W.

<sup>1)</sup> Dorn, Wied. Ann. 17, p. 783. 1882 und 22, p. 265. 1884.

9. J. J. Thomson. Ueber electrische Oscillationen und die durch die Bewegung einer electrisirten Kugel entstehende Bewegung (Proc. of the London Math. Soc. 15, Nr. 227 u. 228. 1884).

Der Verfasser stellt für zwei physikalisch gesonderte robleme eine gemeinsame mathematische Lösung auf, und var erstens für die Behandlung von Schwingungen, die in electrischen Vertheilung auf der Oberfläche einer Kugelchale entstehen, wenn die eine unregelmässige Vertheilung ewirkende Ursache plötzlich verschwindet und zweitens für ie Wirkungen, welche die Bewegung einer von Haus aus lectrisirten Kugel erzeugt.

Für das erste Problem sind die zwei Fälle unterschieen, dass das die unregelmässige Vertheilung bewirkende lectrische System ganz innerhalb oder ganz ausserhalb der Kugelschale befindlich ist. Während im ersten dieser zwei Fälle, wo weder magnetische noch electromagnetische Kräfte ausserhalb der Kugelschale sich vorfinden, die erzeugten Schwingungen lediglich durch den Widerstand der Kugelchale vernichtet werden, geht die Energie im zweiten Falle, vo sich weder eine magnetische noch eine electromagnetische Kraft innerhalb der Schale vorfindet, in die umgebenden lielectrischen Schichten über, und zwar im Lauf von wenig In beiden Fällen ist die Schwingungsperiode intersucht und gezeigt, dass die Schwingungszeit vergleichbar st mit der Zeit, welche das Licht gebraucht, um die Länge ines Schalendurchmessers zu durchlaufen. Wenn im besoneren die Vertheilung der Electricität auf der Kugelschale, 3präsentirt durch erste zonale Kugelfunction, durch ein Ineres electrisches System hervorgebracht ist, so ist die chwingungsperiode gleich der Zeit, welche das Licht braucht, m 1,14 mal die Länge des Schalendurchmessers zurückzu-Sen. Sind in diesem Falle die innerhalb der Schale ge-Senen magnetischen Kräfte messbar, so könnte dadurch n vielversprechender Weg zur experimentellen Prüfung von -axwell's Theorie gewonnen werden. Die sehr rasche erstreuung der Energie in das umgebende Medium lässt die wartung nicht zu, dass eine Sammlung kleiner Theilchen Inte auf electrischem Wege leuchtend gemacht werden;

die Schwingungen können nicht lange genug andauern, um sichtbar zu werden.

Im zweiten Theile der Abhandlung werden die Wirkungen discutirt, welche die Bewegung einer von Haus aus gleichmässig electrisirten Kugel erzeugt. Das Hauptresultat der Untersuchung ist, dass gleichgültig, ob die Geschwindigkeit der Kugel gleichförmig oder variabel ist, die geladene Kugel dieselbe magnetische Kraft hervorbringt wie die Einheit der Länge eines Stromes, dessen Intensität ve ist, und der in der Richtung der Bewegung der Kugel fliesst, wobei v die Geschwindigkeit und e die Ladung der Kugel angibt.

Wenn die Kugel in einem magnetischen Feld schwingt senkrecht zur Richtung der magnetischen Induction, so ist die Kraft auf der Kugel senkrecht, sowohl zu ihrer Bewegungsrichtung wie zur magnetischen Induction und gleich e.b.v ( $\frac{1}{2}(\mu/\mu')-1$ ), wobei b die magnetische Induction,  $\mu$  und μ' die Coëfficienten der magnetischen Permeabilität, resp. des Dielectricums und der Kugel. Es kann also die Vertheilung auf der Kugeloberfläche nicht länger gleichmässig bleiben, sondern es wird sich, wenn sich die Geschwindigkeit schnell ändert, die negative Electricität anhäufen an den Enden des Radius der Kugel, der zur Beschleunigung parallel ist, während sie sich, wenn die Geschwindigkeit langsam geändert wird, an den Enden des zur Richtung der Bewegung parallelen Radius anhäuft. Die ursprüngliche Ladung der Kugel ist als positiv vorausgesetzt. Die Wirkungen sind für alle möglichen Geschwindigkeiten und Beschleunigungen von sehr kurzer Dauer.

#### 120. J. H. Poynting. Ueber die Uebertragung der Energie im electromagnetischen Felde (Phil. Trans. 1884. II, p. 343).

Maxwell hat die Verbreitung der Energie in einem Medium berechnet, in welchem Ströme und Magnete sich vorfinden. Der Verf. behandelt die Frage, auf welchem Wege und nach welchem Gesetze die Energie um einen electrischen Strom vorschreitet.

Nach Maxwell ist die gesammte Energie in der Volumeneinheit eines Mediums, wenn die Kraft für die Einheit er positiven Electrisirung, welche auf einen kleinen, in einem 'unkt befindlichen Körper, oder die electromotorische Intenität in demselben gleich E, die spec. Inductionscapacität es Mediums daselbst K, die magnetische Intensität daselbst I und die magnetische Permeabilität  $\mu$  ist, gleich:

$$\frac{KE^2}{8\pi} + \frac{\mu H^2}{8\pi},$$

lso ist die Aenderung dieser Quantität in der Secunde, enn sich die electrische Energie ändert:

$$\frac{KE}{4\pi} \frac{dE}{dt} + \frac{\mu H}{4\pi} \frac{dH}{dt}.$$

Der gesammte electrische Strom  $\mathbb{C}$  besteht nach Maxell aus dem der Leitung entsprechenden Antheil  $\mathbb{R}$  und us dem der electrischen Verschiebung im Dielectricum entprechenden  $KE/4\pi$ , sodass:

$$\frac{KE}{4\pi}\,\frac{dE}{dt} = \mathfrak{C}\,E - \mathfrak{R}\,E.$$

la  $\mathbf{R} = CE$  ist, wo C die spec. Leitungsfähigkeit ist, so wird ie letzte Gleichung  $\mathbf{R}^2/C$ ; entsprechend der im Schliessungsreise für die Volumeneinheit nach dem Joule'schen Gesetzzeugten Wärme. Bei der Integration über einen geschlosmen Raum besteht das erste Glied rechts aus einem der lectromotorischen und magnetischen Energie an allen Stellen er Oberfläche entsprechenden Gliede und einem zweiten er (negativen) Veränderung der magnetischen Energie entprechenden Gliede. Das Integral des zweiten Theils ist ie gesammte erzeugte Wärme.

Somit ist die Aenderung der Summe der electrischen nd magnetischen Energie in einer geschlossenen Oberflächen der Secunde im Verein mit der durch Ströme entwickelten Wärme gleich einer Quantität, zu welcher jedes Oberflächenlement einen von den Werthen der electrischen und magnetischen Intensitäten daselbst abhängenden Antheil beiträgt, esp. die gesammte Aenderung der Energie ist gleich dem Durchgang einer bestimmten Energiemenge durch die Oberläche in senkrechter Richtung zu der die Linien der electrischen und magnetischen Kraft enthaltenden Oberfläche; lie durchgegangene Menge ist für die Flächeneinheit dieser Ebene für die Secunde gleich der electromotorischen Intenbeibatter z. d. Ann. d. Phys. v. Chem. IX.

sität mal der magnetischen Intensität mal dem eingeschlossenen Winkel dividirt durch  $4\pi$ .

Wegen der Ausführung der specielleren Rechnung müssen wir auf das Original verweisen. G. W.

121. Rowland. Ueber die Fortpflanzung einer willkürlichen, electromagnetischen Störung in kugelfürmigen Lichtquellen und die dynamische Theorie der Brechung (Phil. Mag. 12. p. 413—437. 1884; Americ. J. of Math. 6, p. 359—381. 1883)

Der Verf. untersucht in dieser Abhandlung die electromagnetische Theorie der Brechung und kommt dabei m Resultaten, die von denen Stokes' verschieden sind, welcher die Elasticitätstheorie der festen Körper benutzte. Bei genauer Durchsicht von Stokes' Werth glaubt der Verf., eines Irrthum darin zu entdecken, dass nach Stokes' Lösung die Drehung im Medium eine discontinuirliche sei.

Rowland's Resultate sind folgende:

- 1) Die Polarisationsebene des gebrochenen Lichtes lässt sich folgendermassen bestimmen. Wenn man eine Kugel um die Oeffnung beschreibt und auf ihr den Punkt bezeichnet, wo das einfallende Licht eintritt, und man durch dieser Punkt Kreise auf der Kugel zieht, deren Ebenen parallel zur electrostatischen Verschiebung in der Oeffnung verlaufenso geben diese Kreise die Richtung der electrostatischen Störung im gebrochenen Strahl an. Wenn man dasselle für die magnetische Störung wiederholt, welche rechtwinkelig dazu verläuft, so geben diese Kreise die Richtung der magnetischen Störung an. Diese Systeme von Kreisen sind. wie dies sein muss, senkrecht zu einander.
- 2) Die Intensität des gebrochenen Lichtes ist symmetrisch um den verlängerten einfallenden Strahl und ist proportional zu  $(1 + \cos \delta)^2$ , ein Ausdruck, der auch für gewöhliches Licht angewandt wird, wobei  $\delta$  den Winkel zwischen der Verlängerung des einfallenden Strahles und dem gebrochenen Strahl angibt.

Wenn diese Resultate richtig sind, so gibt uns & Brechung kein Mittel, die Beziehung zwischen Verschiebest und Polarisationsebene zu bestimmen.

Rowland gebraucht folgende Bezeichnungen: v ist die Geschwindigkeit des Lichtes,

 $2\pi/b$  die Wellenlänge,  $\varrho$  die Entfernung eines Punktes m Anfangspunkt,  $\Theta$  der Winkel, den  $\varrho$  mit der X-Axenschliesst, P'  $\Theta'$  N' die Componenten der electrischen Vereilung längs des Radius einem Meridian und einem entrechenden Breitenkreis, P',  $\Theta''$ , N'' die Componenten der agnetischen Induction in diesen Richtungen, k die speciche Inductioncapacität des Mediums,  $i=\sqrt{-1}$ . Wenn  $c_0$  ne Constante ist,  $c_1=c_0(1-c/b\cdot\varrho)$ ,  $c_2=c_0(1-3i/b\varrho-3/b^2\varrho^2)$ , führt Rowland aus, dass ausserhalb einer Kugel, deren adius klein ist, im Vergleich mit der Wellenlänge des ichtes, deren Volumen gegeben ist, und in welcher eine eichförmige electrische Verschiebung  $x' \cdot \varepsilon^{ib \cdot vt}$  stattfindet, wer keine magnetische Induction innerhalb der Kugel vormden ist:

$$P' = \frac{c_1}{c_0} \frac{3ib \cdot x'}{4\pi \varrho^2} \cos \Theta \, \varepsilon^{-ib \, (\varrho - v \, \varepsilon)} \, dv,$$

$$\Theta' = -\left\{ \frac{2c_0 + c_2}{c_0} \right\} \cdot \frac{b^2 x'}{8\pi \varrho} \sin \Theta \, \varepsilon^{-ib \, (\varrho - v \, \varepsilon)} \, dv,$$

$$N'' = -\frac{3b^2 x' \sin \Theta}{2v k \varrho} \cdot \frac{c_1}{c_0}$$

r Gleichung für die Continuität der electrischen Verniebung und magnetischen Induction Genüge leisten (die ifferentialquotienten sind jedoch in Bezug auf den Raum cht continuirlich).

Wenn dann eine magnetische Induction stattfindet eiber parallel zur X-Axe innerhalb der Kugel und keine etrische Verschiebung, so genügen:

$$\begin{split} \Theta'' &= -\frac{x''ib\sin\Theta}{8\pi\varrho} \cdot \frac{2c_0 + c_2}{c_0} \cdot \varepsilon^{-ib(\varrho - vt)} dv \,, \\ P'' &= \frac{3x''ib\cos\Theta}{4\pi\varrho^2} \cdot \frac{c_1}{c_0} \varepsilon^{-ib(\varrho - vt)} dv \,, \\ N' &= \frac{3b^2v \, k \, x''\sin\Theta}{32\pi^2\varrho} \cdot \frac{c_1}{c_0} \cdot \varepsilon^{-ib(\varrho - vt)} dv \end{split}$$

Ich der Continuitätsgleichung. Und allgemein, wenn  $\cdot \epsilon^{ibvt}$ ,  $y' \cdot \epsilon^{ibvt}$ ,  $z' \cdot \epsilon^{ibvt}$  die Componenten der electrischen Erschiebung innerhalb der Kugel angeben, so sind  $x'' \cdot \epsilon^{ibvt}$ ,  $\cdot \epsilon^{ibvt}$ ,  $\cdot \epsilon^{ibvt}$ ,  $\cdot \epsilon^{ibvt}$ ,  $\cdot \epsilon^{ibvt}$  die Componenten der magnetischen Induction.

Wenn dann F' G' H', F'' G'' H'' die electrische Verschiebug resp. die magnetische Induction ausserhalb der Kugel au geben, so ist:

$$F' = \frac{b^2}{8\pi c_0 \varrho^3} \cdot \left\{ X' (2c_0 + c_2) \varrho^2 - 3S' c_2 x - \frac{3k v c_1 \varrho}{4\pi} (Z'' \cdot y - Y'' \cdot z) \right\} \epsilon^{-ib(\varrho - vi)} dv$$

und analoge Ausdrücke für G' und H':

$$\begin{split} F'' &= \frac{b^2}{8\pi c_0 \, \varrho^3} \Big\{ \, X'' \, (2 \, c_0 + c_2) \, \varrho^2 - 3 \, S'' \, c_2 \, . \, x \\ &+ \frac{12 \, c_1 \, \pi \, \varrho}{k \, v} \, (Z' \, . \, y \, - \, Y' \, . \, z) \Big\} \, \varepsilon^{-i \, b \, (\varrho - v \, t)} \, dv \end{split}$$

mit analogen Ausdrücken für G'' und H'', wobei:

$$S' = X' \cdot x + Y' \cdot y + Z' \cdot z, \quad S'' = X'' \cdot x + Y'' \cdot y + Z'' \cdot x$$

Rowland wendet diese Resultate auf den Fall an des eine ebene Welle längs der Z-Axe gegen den dunkeln Schim hin fortgepflanzt wird, in welchem sich eine Oeffnung befindet Die electrische Verschiebung ist zur X-Axe parallel. Ist der Winkel, den der Radius  $\rho$  mit der Z-Axe einschliest und  $\varphi$  der Winkel mit der XZ-Ebene, so gibt X die electrische Verschiebung an in der einfallenden Welle is einem Element ds der Oeffnung, deren Dicke v ist,  $P \in \Phi$  die electrische Verschiebung, resp. in den Richtungen  $\rho$  of  $P'' \Theta''$  die entsprechenden Componenten der magnetische Induction.

Der Verf. zeigt, dass für einen der Oeffnung nicht nahen Punkt:

$$P' = 0, \quad \Theta' = \frac{36^2 x' \cdot v}{8 \pi \varrho} \cos \Phi \left( 1 + \cos \vartheta \right) \, \varepsilon^{-ib(\varrho - vt)} ds,$$

$$\Phi' = \frac{36^2 x' \cdot v}{8 \pi \varrho} \cdot \sin \Phi \left( 1 + \cos \vartheta \right) \, \varepsilon^{-ib(\varrho - vt)} ds,$$

$$P'' = 0, \quad \Theta'' = \frac{36^3 x' \cdot v}{20 k \varrho} \sin \Phi \left( 1 + \cos \vartheta \right) \, \varepsilon^{-ib(\varrho - vt)} ds,$$

$$\Phi'' = \frac{36^2 x' \cdot v}{2 v k \varrho} \cdot \cos \Phi \left( 1 + \cos \vartheta \right) \, \varepsilon^{-ib(\varrho - vt)} ds,$$

die Intensität des Lichtes daher proportional zu:

$$\frac{36^2 \cdot x'^2 \cdot v^2}{64 \pi \cdot \rho^2} (1 + \cos \vartheta)^2 ds^2.$$

ilso ist das Licht symmetrisch um die Z-Axe; nach Stokes it die Intensität proportional zu  $\cos^2\varphi\,(1+\cos^2\theta)\,ds^2$ . Der ferf. macht darauf aufmerksam, dass seine Methode zu itokes' Resultaten geführt hätte, wenn er die Wirkung er magnetischen Induction vernachlässigt und nur die Virkung der electrischen Verschiebung betrachtet hätte. chliesslich zeigt der Verf., dass seine Lösung einer Welle ntspricht, welche von der Oeffnung aus gänzlich in positiver lichtung fortgepflanzt worden ist, und zeigt, dass wir eine articularwellenoberfläche ersetzen können durch die Oberäche einer willkürlichen Störung, deren Phase um  $\pi/2$  von er der Welle verschieden ist. Eine solche Oberfläche einer illkürlichen Störung bringt dann dieselbe Wirkung hervor, ie die ursprüngliche Welle.

2. A. Angot. Traité de Physique élementaire. 2º édition (Paris, Librairie Hachette & Cie., 1884).

Der Standpunkt dieses Werkes ist wesentlich elemenrer als der von Pellat und entspricht etwa demjenigen serer Gymnasien, wenn er auch oft weit über die Grenzen, diese sich setzen, hinausgeht.

Auch in ihm finden sich manche in Deutschland länger kannte Ableitungen und Apparate. E. W.

3. Annuaire pour l'an 1985, publié par le bureau des longitudes (Paris, Gauthier-Villars, 1884. 889 pp.).

Das vorliegende Werk enthält ausser den bekannten sorthvollen Tabellen eine Abhandlung von Faye über die ldung des Universums und der Sonnenwelt, in der der erf. seine bekanntlich von den Kant-Laplace'schen Anhten in vielen Punkten abweichenden Anschauungen entskelt und vor allem die Ursachen der retrograden Bezung der äussersten Trabanten des Planeten erörtert. Er schliesst sich eine populäre Abhandlung von F. Tisseld über die Störungen an.

124. J. Boussinesq. Anwendungen des Potentiales auf des Studium des Gleichgewichts und der Bewegung elastischer fester Körper mit ausführlichen Bemerkungen über verschiedene Punkte der mathematischen Physik und der Analyn (très gr.-8°. 722 pp. Paris, Gauthier-Villars, 1885. 18 Francs).

Ein Theil des Inhalts des vorliegenden Werkes ist schos in den Beiblättern besprochen; wir heben nur einige Hauptpunkte heraus.

Am Ende der Einleitung bespricht der Vers. einen Uterschied, den in der mathematischen Physik die wahre einfachen Lösungen oder die natürlichen Elemente der algemeinen Lösungen zeigen, jenachdem man unendliche oder endliche Systeme vor sich hat; ferner gibt er eine natürliche Definition der Differentialparameter einer Function was Punkten.

Behandelt werden: Inverse, directe logarithmisches Potential und seine Anwendung bei dem Ausdruck des innere Gleichgewichtes eines Körpers, dessen Oberfläche irgest welchen Drucken ausgesetzt ist, die auf einen kleinen Ted seiner Oberfläche wirken, oder die gegebene Verschiebung erfahren (p. 50-103. 182-186 u. 196-201). Uebertragus der Drucke von der Oberfläche nach innen (p. 104-1081 186—189). Deformationen eines elastischen Bodens unter der Wirkung von verschieden vertheilten Lasten (p. 109-127. 139—181 u. 190—196). Analogie mit einer kreisförmige Platte, die auf ihrem Umfang aufruht oder dort eingekleus ist (p. 128-138). Ueber die Art, wie sich zwischen den verschiedenen Theilen einer Contactfläche mit dem elastische Boden, der sie trägt, das Gewicht eines festen Körpers va gegebener Form vertheilt, besonders in dem Fall, dass die Basis horizontal und von elliptischem Umfang ist, und des sie ein Paraboloid mit verticaler Axe darstellt (p. 202-25) Gegenseitige Compression und directer Stoss zwischen mei convexen Körpern, besonders zwischen zwei elastische Kugeln (p. 713-719). Studium der verschiedenen Potential auf Punkte innerhalb der ein Potential habenden Mess (p. 256-275). Gleichgewicht eines Körpers unter der Wirkung von Kräften, die in seinem Innern thätig sind, med

bertragung dieser Wirkungen auf benachbarte Regionen 276—293). Ueber die localen Störungen und ihre Berechng in den einfachsten Fällen (p. 296—318).

In drei Noten werden noch folgende Gegenstände beaders erörtert:

Note I. Ueber die sphärischen Potentiale (p. 319—334). tuitive Integration der Schallgleichung  $(d^2\varphi/dt^2=a^2\varDelta_2\varphi)$  rch diese Potentiale und wichtige Consequenzen (p. 335—0). Gesetz des Hinziehens (appel) der Flüssigkeiten nach n Stellen, wo sie verdünnt sind und nach den Oeffnungen 341—351). Studium über die kleinen inneren Bewegungen n homogenen und isotropen Medien mittelst des sphärischen stentials (p. 352—356. 690—696 u. 719).

Note II. Integration einer wichtigen Klasse von parllen Differentialgleichungen und von einigen Differentialgleiungen mittelst bestimmter Integrale, die unter dem Integralichen das Product zweier willkürlicher Fnnctionen enthalten 357-403. 652-655 u. 720). Anwendungen auf das Studium r Wärmebewegung in athermanen Körpern, der Uebertragung r Reibung der Flüssigkeiten und der Diffusion der gelösten 5rper (p. 404-484). Anwendung auf die Probleme der bertragungen und Zerstreuung der transversalen Bewegung den Stäben (p. 435-463) und in den ebenen Platten (p. 464 480). Theorie des Stosses der Stäbe und der Platten durch assive Körper (p. 481-560 u. 655-664). Bewegung einer llenden Last auf einem leichten, an seinen beiden Enden stützten Stabe (p. 561--577). Anwendungen derselben Ingrationsmethode auf das specielle Studium von Wellen, die der Oberfläche einer Flüssigkeit erzeugt sind, sei es durch erausziehen eines festen Körpers oder einen Stoss, wie den s Windes (p. 578-651 u. 721).

Note III. Ausdehnung der Gesetze des Gleichgewichts, e in der Hauptarbeit für isotrope Körper bewiesen wurn, auf anisotrope (p. 665—671).

Studium der Fortpflanzung der Bewegung um einen ittelpunkt in irgend einem homogenen elastischen Medium: 1eorie der seitlichen Begrenzung der Schall- und Lichtrahlen (p. 672—698).

Ueber die asymptotischen Integrale der Differential-

gleichungen mit einer Note in Bezug auf die continuirlichen Eunctionen ohne Derivirte und über ihre Ersetzung durch Functionen, die eine Derivirte besitzen (p. 699—704).

Ueber die mittelst successiver Annäherungen ausgeführte Integration der Gleichgewichtsgleichungen einer Sandmasse im Zustande des Einstürzens (p. 705—712). E. W.

125. R. Ferrini. Trattato di fisica elementare ad uso delle scuole secondarie (F. Vallardi, 1884. 883 pp. 6 Lire).

Der Verf. liefert ein elementares Lehrbuch der Physik für Gymnasien und Realgymnasien. Es soll dasselbe wenige hoch sein, als die sonst üblichen, welche über den Massstab der Schule hinausgehen. E. W.

126. A. Fick. Die medicinische Physik (Dritte Aufl. Brawschweig, Vieweg & Sohn, 1885. xiv u. 438 pp.)

Das vorliegende Werk bildet eine Ergänzung zu des gewöhnlichen Lehrbüchern der Physik, indem es besonders die den Mediciner interessirenden Theile ausführlicher behandelt, die dort gewöhnlich nur kurz angedeutet werden. Nicht nur für Studenten hat dasselbe einen grossen Werth, sondern auch für Lehrer an Gymnasien und Realgymnasien. Dieselben werden darin manche Anwendung physikalischer Probleme auf physiologische Erscheinungen finden, die sie mit Vortheil in ihren Unterricht hineinverweben können, um so denselben belebter und interessanter zu gestalten. Es werden nacheinander behandelt:

Einleitung: Ueber das Princip der Erhaltung der Energie. — Erster Abschnitt. Molecularphysik: Hydrodiffusion. Imbibition. Filtration. Endosmose. — Zweiter Abschnitt. Mechanik fester Körper: Arbeit elastischer Kräfte. Myographische Methoden. Geometrie der Geleskbewegungen. Muskelstatik. — Dritter Abschnitt. Hydrodynamik: Stromlauf in starren Röhren. Wellenbewegung in elastischen Röhren. Theorie eines in sich zurückkehreden Flüssigkeitsstromes. Wellenzeichner. — Vierter Abschnitt. Vom Schalle: Zerlegung der Schwingungen. Vom

littönen. Einige besondere Fälle der Resonanz. Von den reräuschen in den Respirations- und Blutbahnen. — Fünfter abschnitt. Wärmelehre: Verbrennungswärme. Die beiden lauptsätze der mechanischen Wärmetheorie. Physikalische rincipien der thierischen Wärmeökonomie. Von den Temeraturen im thierischen Körper. Methoden zur Bestimmug ler Muskelwärme. — Sechster Abschnitt. Optik: Von der Brechung homocentrischer Strahlenbündel. Das Mikroskop. Der Augenspiegel. Das Ophthalmometer. Astigmatische Brechung homocentrischer Strahlenbündel. Vom Maasse der Stärke dioptrischer Vorrichtungen. Physikalische Hülfsmittel, gemischtes Licht zu erhalten. — Siebenter Abschnitt. Elecricitätslehre: Allgemeinste Grundsätze zur Electricitätsbewegung. Anwendung der allgemeinen Grundsätze auf Elecrotherapie. Anwendungen der Stromverzweigung: 1) Abtufung der Stromstärke durch Nebenschliessung; 2) Du 30is-Reymond's Compensator. Unpolarisirbare Electroen. Polarisation feuchter Leiter. - Anhang: Ueber Anrendung der Wahrscheinlichkeitsrechnung auf medicinische tatistik. E. W.

# 27. R. T. Glazebrook und W. N. Shaw. Practical Physics (London, Longmans, Green & Co., 1885. 487 pp.).

Die Verf. geben in diesem Werke eine Darstellung der ersuche, die in den praktischen Uebungen zu Cambridge usgeführt werden. Der Inhalt ist sehr reichhaltig. Die esprochenen Versuche sind quantitativer Natur; theils sollen ie dazu dienen, das in den Vorlesungen gesehene genauer ennen zu lernen, theils auch genauere Messungen anzuzellen. Auch mancherlei neue Versuche, Methoden und Verachsanordnungen sind beschrieben. Die Werke von Kohlbusch, Witz und das vorliegende lehren uns, wie bei den rei Nationen, denen diese Gelehrten angehören, die experientellen Methoden gehandhabt werden, und gibt ein verleichendes Studium derselben Veranlassung zu manchen teressanten Betrachtungen.

- 128. G. Kahlbaum. Siedetemperatur und Druck in ihren Wechselbeziehungen (153 pp. Leipzig, J. A. Barth, 1885).
- 129. Al. Naumann. Ueber die Kahlbaum'sche sogenante specifische Remission als Ausdruck der Abhängigkeit der Siedetemperatur vom Luftdruck (Chem. Ber. 18, p. 973—976. 1885).

Das Buch enthält zunächst eine vorzügliche historische Uebersicht über den vorliegenden Gegenstand und gibt dann die experimentell bestimmten Siedepunkte bei Drucken zwischen 10 und 760 mm für die folgenden Körper:

Bromtoluol	Brombenzol	Benzaldehyd	Pyridin
Essigsäureanhy-	Isobutylalkohol	Caprylalkohol	Bromal
drid	Isobutylacetat	Propylacetat	Picolin
Aethylsalicylat	Nitrobenzol	Amylalkohol	Valeriansäure
Benzylchlorid	Allylsenföl	Oenanthol	Buttersäure
Parachlortoluol	Isobutylisobuty-	Diäthylanilin	Xylidin
Ameisensäure	rat	Acetessigäther	Propionsäure
Anilin	Diäthylacetal	Aethylenbromid	Dichlorhydrin
Mesityloxyd	Isobutylbenzoat	Chinolin	Isobuttersänre
Amylvalerat	Amylbenzoat	Toluol	Methylpropyl-
Cuminol	Propylalkohol	Phenylsenföl	keton
Aethylalkohol	Amylbromid	Bromoform	Propionsaure-
Phenetol	Aethyloxalat	Benzol	anhydrid
Chlorbenzol	Piperidin		

Aus diesen Angaben berechnet Kahlbaum dann die specifische Remission (vgl. Beibl. 8, p. 116), d. h. die Grössen  $(t-t_1)/(b-b_1)$ , wo t und  $t_1$  die zu b und  $b_1$  zugehörigen Siedepunkte sind, als b wählt er stets 760 mm; es ist wohl zu beachten, dass er nicht dt/dp ermittelt; den, beim Vergleichen dieser Grössen, abgeleiteten Resultaten legt übrigens Kahlbaum selbst (p. 111) nur eine untergeornete Bedeutung bei.

Nachdem Kahlbaum z. B. noch darauf hingewiesen, dass die Siedetemperaturabnahme bei gleicher Druckabnahme für zwei verschiedene Körper direct proportional ist der Aenderung der Siedepunkte und dass der Satz: "Die Siedepunktsdifferenzen zweier Körper wachsen mit dem Druck", für alle Körper gültig ist, weisst er noch besonders bei einem Vergleich der von Landolt (Lieb. Ann. Supplbd. 6, p. 129)

ir die Tension des Dampfes der Ameisen-, Propion-, Butternd Isovaleriansäure gefundenen Zahlen mit den aus seinen
liedebeobachtungen abgeleiteten, auf die bedeutenden Diffeenzen der bestimmten Maximalspannkräften zugehörenden
lemperaturen und der Siedetemperatur bei entsprechendem
Druck hin, welche Differenzen er nach theoretischen Berachtungen der Cohäsion zuschreibt.

Gegen die Einführung des Begriffs der spec. Remission wendet sich A. Naumann, weil bei demselben willkürliche Drucke zur Vergleichung herbeigezogen werden. E. W.

130. J. Luvini. Sept études sur 1) L'état sphéroidal; 2) Les explosions des machines à vapeur; 3) Les trombes; 4) La grêle; 5) L'électricité atmosphérique; 6) La réfraction latérale; 7) L'adhésion entre les liquides et les solides; en double original, français et italien (227 pp. Turin, Roux und Favale, 1884. 5 Lire).

Das vorliegende Buch enthält nebeneinander den französischen und italienischen Text. Es sind in ihm die im Titel angeführten Gegenstände vereint. Ueber einige ist schon Beibl. 9, p. 107 referirt. Von Interesse sind die sehr zahlreichen historischen Daten, die der Verf. mit grosser Sorgfalt gesammelt hat.

E. W.

131. W. Ostwald. Lehrbuch der allgemeinen Chemie in zwei Bänden. I. Band. Stöchiometrie (855 pp. Leipzig, Wilh. Engelmann, 1885).

Der Verf. hat in dem vorliegenden Werke über "allgeneine Chemie", wie er das sonst gewöhnlich als physikalische Chemie bezeichnete Gebiet benennt, ein grosses Material wasmmengetragen und einheitlich zu ordnen gesucht. Den wichen Inhalt dürfte am besten die Wiedergabe des Inhaltsverzeichnisses wiedergeben.

I. Buch. Massenverhältnisse chemischer Verbindungen. L. Cap. Allgemeine Sätze. Atomtheorie. 2. Cap. Atomgesichte der Elemente. — II. Buch. Stöchiometrie gasförmiger Stoffe. 1. Kap. Die allgemeinen Eigenschaften der Gase. 2. Kap. Das Gesetz von Gay-Lussac und die these von Avogadro. 3. Kap. Die kinetische Theo Gase. 4. Kap. Die spec. Wärme der Gase. 5. Ka optischen Eigenschaften der Gase. A. Emission ur sorption. B. Brechung des Lichts. — III. Buch. 8 metrie der Flüssigkeiten. 1. Kap. Allgemeine Eigens der Flüssigkeiten. 2. Kap. Beziehungen zwischen de und Flüssigkeitszustande. 3. Kap. Volumverhältnisse ger Stoffe. 4. Kap. Lösungen. 5. Kap. Lichtbrech 6. Kap. Drehung der Polarisation Flüssigkeiten. 7. Kap. Capillarität. 8. Kap. Flüssigkeitsreibung. § Diffusion und Osmose. 10. Kap. Electricitätsleitur Electrolyse. 11. Kap. Magnetismus. 12. Kap. Spec Wärme von Flüssigkeiten. — IV. Buch. Stöchic fester Körper. 1. Kap. Die allgemeinen Eigenschaften Körper. 2. Kap. Volume fester Körper. 3. Kap. Kry 4. Kap. Isomorphie und Polymorphie. 5. Kap. 01 Eigenschaften fester Körper. 6. Kap. Aenderunge Aggregatzustandes. 7. Kap. Specifische Wärme. 8. Wärme- und Electricitätsleitung. 9. Kap. Adsorptie V. Buch. Systematik. 1. Kap. Die Wahl der At wichte. 2. Kap. Das periodische Gesetz. 3. Kap. Di leculartheorie. 4. Kap. Theorie der chemischen Verbindu Autoren-Register. Sach-Register.

Neben den Ergebnissen der Untersuchungen sim Methoden erwähnt, welche zu ihnen geführt, diese freili manchmal etwas einseitiger Auswahl; eine ebensolche Bekung gilt für manche Zusammenstellung von Formelnüberall bei der Beurtheilung der einzelnen Theorien hinlängliche Kritik geübt ist, muss der Leser entsche Jedenfalls füllt das Werk eine grosse Lücke aus.

182. H. Pellat. Cours de physique à l'usage de la clas mathématiques spéciales (Tome première, première et se partie. 830 pp. Tome seconde, première partie. 223 pp.).

Der Verf. beabsichtigt, unter Zuhülfenahme der ele taren Mathematik ein Lehrbuch der Physik zu geben. die Begriffe der Energie, des Potentials der Kraftlinie 1 elementaren Unterricht einführt. Die diesbezüglichen twickelungen sind sehr klar gehalten, ebenso wie die Ertrungen der einzelnen physikalischen Phänomene. Besonre Sorgfalt ist auf die Besprechung der Einheiten verndet. Manche in Deutschland weniger bekannte Versuchsderungen sind in demselben enthalten.

Die erste Abtheilung gibt eine Einleitung und behandelt ner: "Die Arbeit der Kräfte, die Energie, die absoluten aasse, die Schwere, Hydrostatik, Pneumatik, Hydrodynamik. e zweite Abtheilung: Thermometrie, Ausdehnung, Aggretzustandsänderungen, Dichte der Gase, Hygrometrie, Canimetrie, Thermodynamik.

Der erste Theil des zweiten Bandes behandelt Kineatik, Dynamik, Messinstrumente, Capillarität. E. W.

 Alexander Supan. Grundzüge der physischen Erdkunde (Leipzig, Veit & Co., 1884. 492 pp. mit 139 Textabbild. und 20 Karten in Farbendruck).

Das empfehlenswerthe Buch gibt in ansprechender Form ne übersichtliche Darstellung des gegenwärtigen Standes werer Kenntnisse und Anschauungen über den inneren wammenhang jener Erscheinungen, die das Leben der Erde machen. Es betrachtet zunächst die Lufthülle der Erde, dann die Erdoberfläche in ihren verschiedenen Gestaltungen leer, Binnenwässer, horizontale und verticale Gliederung s Festlandes etc.), zuletzt die geographische Verbreitung r Organismen. Ein näheres Eingehen auf bestehende Streitigen liegt ausserhalb seines Rahmens. So wendet es sich nächst an das gebildete Publikum überhaupt, wird aber ich dem Studirenden und dem Lehrer der Geographie willmmen sein.

 Aug. Wijkander. Lärbook in Physik. II. Om wärmet och ljuset (Lund, C. W. V. Gleerups Förlay, 335 pp. 1885).

Ein elementares Lehrbuch über Wärme und Licht. Der erf. zieht praktische und meteorologische Anwendungen it in den Kreis seiner Betrachtung, von denen einige sich

nicht in den gewöhnlichen Lehrbüchern befinden. historische Notizen, sowie reichliche Uebungsbeispiel beigefügt.

135. Armin Wittstein. Julius Klaproth's Schreie Al. von Humboldt über die Erfindung des Kompasse dem französischen Originale im Auszuge mitgetheilt. I. T. O. Weigel, 1885. 49 pp.).

Der Verf. hat obige nur wenig verbreitete Schri-Klaproth im Auszuge deutsch mitgetheilt und die enthaltenen Daten und Angaben, so weit es möglich wagänzt, sodass das vorliegende Werk eine Geschicht Kompasses darstellt.

136. W. C. Wittwer. Grundzüge der Molecularphysider mathematischen Chemie (198 pp. Stuttgart, K. Wittwer.

Ausgehend von der Anschauung, dass Gleichartige abstösst, Ungleichartiges sich anzieht, die er für die Wewirkung zwischen Aether- und Massentheilchen zu Glegt, behandelt der Verf. zunächst die Eigenschafte: Aethers und der Constitution des Körpers und wend dabei gewonnenen Resultate auf chemische Processe awie auf die Wärmeerscheinungen. Wegen der Einzell muss auf das Buch verwiesen werden.

137. S. Walter. Handregulator für electrisches Lick Projection der Spectra (J. f. prakt. Chem. 30, p. 116—119.

Der eine Pol ist eine excentrisch drehbare Kohlenscher andere ist eine Messingscheibe, in die die Kohlenstäbgesetzt sind, welche die verschiedenen Metalle enthalten; Drehen der letzteren kann man jeden Stab der Kohlensc gegenüberstellen. Indem die Messingscheibe mit einer zwerbunden ist, an der Einkerbungen angebracht sind, in eine Feder einspringt, wird die richtige Einstellung weiteres bewirkt.

ZU DEN

### ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE.

#### BAND IX.

- G. Agamennone. Ueber den Genauigkeitsgrad in der Bestimmung der Dichte der Gase (Rend. della R. Acc. dei Lincei (5) 1, p. 105—110. 1885).
- 2. Ueber die Bestimmung der Dichte der Luft (ibid. p. 111 –117).

In der ersten Abhandlung discutirt der Verf. die Bestimmungen Regnault's über die Dichte der Gase und findet für das Gewicht eines Liters Luft 1,292 767  $\pm$  0,0<sub>3</sub>5; Kohlrausch und Lasch geben an 1,292 756.

Seine eigenen Versuche gründen sich auf die bekannte Gleichung:  $x = \frac{P' - P}{v_0} \frac{k}{H - H'}.$ 

P und P' sind die Gewichte, welche nöthig sind, um das Gleichgewicht an der Wage herstellen, wenn der Ballon das Gas unter den Drucken H und H' enthält,  $v_0$  ist die Capazität des Ballons bei 0º und k der Barometerstand, der dem Normaldruck an dem betreffenden Ort entspricht. Zwecknässig ist es, P-P und H-H' möglichst gross zu machen. <sup>H</sup> machte der Verf. bei einer Versuchsreihe gleich 1 Atmosph., 'ei einer zweiten gleich 2 Atmosph., H' nahe gleich Null. Die Deformation des Gefässes und der Druck wurden experimenall und rechnend bestimmt, auch sonst möglichst alle Fehleruellen berücksichtigt. Es ergab sich das Gewicht eines iters Luft zu d = 1,29310 bei der ersten Reihe (H = 1 Atm.), ei der zweiten (H=2 Atm.) 1,2954. Berücksichtigt man, 388 die Luft nicht dem Mariotte'schen Gesetz gehorcht, ' Wird in der zweiten Reihe d = 1,29262, resp. 1,29363, je ich der Grösse, die man den Abweichungen ertheilt. Zum chluss macht der Verf. noch auf einige Fehlerquellen der [ethoden, Vaporhäsion etc., aufmerksam. E. W.

3. E. H. Amagat. Veber die Grenzdichte und das Atomvolumen der Gase und besonders des Sauerstoffs und Wasserstoffs (C. R. 100, p. 633—635, 1885).

Die bisherigen Untersuchungen von Pictet, Hautefeuille, von Wroblewski haben alle eine Dichte des Sauerstoffs unter 1 gegeben, sodass man annahm, dass bei einer weiteren Druckerhöhung man eine Dichte 1 erhalten würde, die dann für den Sauerstoff ein Atomvolumen gleich dem des Schwefels, Selens und Tellurs ergeben würde.

Amagat hat in einem noch nicht beschriebenen Apparate Sauerstoff bis zu einem Druck von 4000 Atmosphären comprimirt, aber wegen zweier Unglücksfälle noch keine definitiven Resultate erhalten können. Er fand bis jetzt bei 17° eine Dichte von 1,25, also viel grösser, als man annahm Für den Wasserstoff ergab sich 0,12. Trägt man das damit erhaltene Atomvolumen in die L. Meyer'sche Curve ein. 50 steigt dasselbe auf der Verlängerung der Geraden, die durch die Punkte gelegt ist, welche den Maximis des Lithiums. Natriums und Kaliums entspricht. Man könnte so zwischen Wasserstoff und Lithium eine Periode annehmen, die analog ist der darauf folgenden, in die sich aber kein bisher bekannter Körper einreihen würde.

Die erwähnten Unglücksfälle bestanden in einem Undichtwerden der dicken Eisencylinder, in denen sich das zu comprimirende Gas befand.

E. W.

4. J. Thomsen. Ueber das Moleculargewicht des flüssiges Wassers (Chem. Ber. 18, p. 1088, 1885).

Anlässlich der Bemerkung von Raoult, dass das liquidogene Wassermolecül zwei gasogene Molecüle enthält, führt der Verf. folgendes von ihm schon früher gefundene Resultatan

Es zeigt sich, dass die Wassermolecüle der Salze sehr oft paarweise mit derselben Wärmetönung auftreten. Dieses Verhalten konnte darauf deuten, dass diese Wassermolecüle symmetrisch im Molecül des Salzes gelagert werden, oder, und vielleicht wahrscheinlicher, dass das Moleculargewicht des Wassers doppelt so hoch ist, wie dasjenige des Wasserdampfes.

- L. Meyer und K. Seubert. Ueber die Einheit der tomgewichte (Chem. Ber. 18, p. 1089-97. 1885).
- Das Atomgewicht des Silbers und die Prout'sche Hypoese (ibid. p. 1098-1104).

In dem ersten Aufsatze wenden sich die Verf. gegen die tzung des Atomgewichts O=16 statt des wahrscheinren 15,96, besonders aber gegen die neuerdings gehtte Zahl H=1,0025 und gegen die Gültigkeit der it'schen Hypothese. Sie machen ferner darauf aufmerkdass in vielen Fällen Atomgewichte nahezu mit ganzen achen von  $\frac{1}{2}O=7,98$  zusammenfallen.

In dem zweiten Aufsatze weisen die Verf. nach, dass regebnisse der genauesten Bestimmungen von Stas über lynthese des Brom- und Jodsilbers und die Analyse des tes und Bromates durch occludirten Sauerstoff, den las zur Erklärung der Abweichung von O = 15,96 von nführte, nicht beeinflusst sein können, und dass, wenn gleichwohl einen solchen Einfluss annehmen wollte, das alten des Silber sich erst recht von der Prout'schen these entfernen würde.

V. Hempel. Ueber das Verhalten der verschiedenen lodificationen des Kohlenstoffs gegen Eisen bei hoher Temratur (Chem. Ber. 18, p. 998—1001. 1885).

Versuche, bei denen Eisen mit Kohlenstoff in seinen hiedenen Modificationen in einer Stickstoffatmosphäre it wurde, ergaben für dieses ein ganz analoges Verhalten für den Phosphor gegen Lösungsmittel. Der weisse phor ist löslich in CS<sub>2</sub>, der amorphe ist darin unlöslich. weisse Kohlenstoff des Diamant löst sich in Eisen bei , der amorphe nicht. Der amorphe Phosphor geht beim zen über seinen Entstehungspunkt in den weissen über; morphe Kohlenstoff wird durch Erhitzen auf 1400°, um ca. 250° über die Kohlungstemperatur des Diass, löslich in Eisen, zeigt also die Eigenschaften des en Phosphors.

 R. Engel. Ueber die Grenze der Verbindung de carbonate con Magnesium und Kalium (C. R. 100, p. 1224 1885).

Mischt man eine Lösung von Kaliumbicarbonat Magnesiumbicarbonat, so scheidet sich ein Sesquicar MgCO<sub>3</sub>. HKCO<sub>3</sub> + 4 H<sub>2</sub>O aus. Die Menge desselben mit zunehmender Menge des zugesetzten Kaliumbicarlund nimmt ab, wenn man in die Lösung Kohlensäure steigendem Drucke einleitet. E.

 H. Frey. Ueber die Basicität der Unterschwefer (J. f. prakt. Chem. (2) 31, p. 223—233, 1885).

Der Verf. hat gefunden, dass bei Chlorwasserstoffsäu Umwandlungsgeschwindigkeit mit Methylacetat bei Z eines Salzes steigt, bei Schwefelsäure sinkt; da sich Uschwefelsäure wie Salzsäure verhält, so erklärt er sieine einbasische; es ist ihre Formel HSO<sub>3</sub>, und sie einbasisch.

10. Isambert. Allgemeine Theorie der Dissociation 98, p. 805, 1884).

Sei Q die Wärme, welche einem Körper behufs Zustandsänderung bei constanter Temperatur t zuge werden muss (z. B. einem Gemische von NO, und N.C. hufs Erhöhung des Dissociationsgrades), E das mechai Wärmeäquivalent, so ist QE = U + S, wobei U die in S die äussere Energieänderung bedeutet. Der Zustan Körpers bei der Temperatur t wird ein Gleichgewichtszu sein, wenn Q also auch U+S gleich Null ist. (Wi negativ, so würde im angeführten Beispiele freiwillige mehrung, wäre es positiv, Verminderung des Dissocia grades eintreten; vgl. Beibl. 8, p. 162 und 574.) Für andere Temperatur T hat man ebenso U' + S' = 0, w folgt, U - U' = S' - S. Wenn ein Körper durch Dissoci ein oder mehrere Gase entwickelt, so ist  $U-U'=E(Q_t$ wofür Berthelot den Werth Ep(c-c')(T-t) angibt. bei sind  $Q_T$  und  $Q_t$  die Verbindungswärmen bei den ' peraturen T und t, p ist das Gesammtgewicht, c und c'

nittleren spec. Wärmen des zusammengesetzten Körpers seiner Elemente. S'-S ist dann gleich der Compresarbeit  $\mathfrak{T}_{\pi}^{h}$  der Gase von der der Temperatur t entspreden Dissociationsspannung h auf die der Temperatur T rechende H. Betrachtet man angenähert die Gase als e, so ist  $\mathfrak{T}_{H}^{h} = V_{0}(1 + \alpha T) H \log \operatorname{nat}(H/h)$ , wobei  $V_{0}$ Jolumen bei 0° und dem Drucke H, α der Ausdehnungs-Die Gleichsetzung beider Ausdrücke liefert,  ${}'_{0}H$  für ideale Gase constant ist,  $\log (H/h) = k(c-c')$  $t)/(1+\alpha T)$ . Die Verbindungswärme kommt hier nicht cite vor, doch hat sie Einfluss auf die einer bestimmten peratur T entsprechende Maximalspannung H der Dissoon und auf den Ausdruck c-c'. (Damit zusammenende, theilweise sehr ähnliche Formeln gaben Guldg und Waage, Gibbs, van der Waals etc. vgl. Beibl. 306. 317. 749; Wied. Ann. 22, p. 39). Isambert bet, dass seine Formel im allgemeinen sehr gut mit der hrung stimmt; doch kann es vorkommen, dass nicht blos asförmigen Zersetzungsproducte, sondern auch der Körper t erhebliche Arbeit leistet, wie bei der Gasabsorption. ierigkeiten können auch eintreten, wenn mehrere Gase verschiedenen Partialdrucken entwickelt werden. Endkann die Anwendung eines mittleren c-c' bei sehr er Veränderlichkeit dieser Grössen unerlaubt werden, bei der Verbindung von 2AgCl, 3NH3 und 3NH3 zu  $l, 3AzH_3.$ 

H. W. Bakhuis Roozeboom. Ueber die Dissociaon der Hydrate von  $SO_2$ ,  $Cl_2$  und  $Br_2$  (Recueil des Travaux nim. des Pays-Bas 4, p. 65—73. 1885).

Veranlasst durch die Versuche von Le Chatelier (Beibl. 200) hat der Verf. den Gang der Dissociation der obigen ate bis unter 0° verfolgt, wo sie sich neben Eis ben. Indem alle diese Hydrate im überschmolzenen Zustand ren können, d. h. dass ihre Lösung unter dem Gefriert abgekühlt werden kann, so erhält man zwei Curven, eine en Hydrat bei Gegenwart von Eis und eine zweite bei der Wasser; die beiden Curven schneiden sich unter einem zel; stets ist bei gleicher Temperatur bei Gegenwart von

Eis die Spannkraft grösser, als bei der von Wasser, wie auch die Theorie verlangt. Die Tabellen geben die erl tenen Zahlen wieder (p ist die Spannkraft, t die Temperat

S	$O_2 + 7H_2$	)		CL + 8H <sub>2</sub> O	
p (Wasser)	t	p (Eis)	p (Wasser)	ŧ	p (Es
mm		mm	mm		MD
297	00	_	252	0.	_
262	<b>∸</b> 1	_	244	- 0,24	244
230	<b>-2</b>	_	223	- 1	234
211,5	<b>—2,</b> 6	211,5	200	2	223
201	-3	206,5	183	- 3	213
176,5	-4	193,5		- 4	208
137	-6	177	1 -	- 6	185
_	-8	160	<b> </b>	-8	169
_	-9,5	150	-	-10	156

 $Br_2 + 10H_2O$ .

p (Wasser)	t	p (Eis)	p (Wasser)	t	p (Ein)
mm		mm	mm		100
45	00	_	27	- 4	35
43	- 0,30	43	23,5	- 5	_
40	<b>– 1</b>	41	_	- 6	¹ 31
35	- 2	39	_	<b>–</b> 8	. 28
31	<b>–</b> 3	_		-10	25

Le Chatelier gibt fälschlich die Formel Cl<sub>2</sub>+10H<sub>0</sub> Derselbe konnte den Cl<sub>2</sub> + 8H<sub>2</sub>O bis auf -7° flüssig er halten, was Roozeboom nicht gelang. Die Abweichungszwischen Le Chatelier's Zahlen und den seinen erläff Roozeboom aus einem Luftgehalt bei ersterem.

In Bezug auf die Dissociation lassen sich bei jeden der Körper drei Intervalle unterscheiden; dem Ende eines jeden entspricht ein Wendepunkt in der Curve; die Intervalle sink

Inte	Product								
Temperatur	von der Dissociation								
	$SO_2 + 7H_2O$ .								
- 9,5° bis - 2,6°	150 mm bis 211 mm	H <sub>2</sub> O feet und SO, #							
-2,6 , $+12,1$	211 " " 177 cm	H <sub>2</sub> O flüssig " SO, "							
+12,2 , $+17,1$	177 cm " 250 Atm.	H <sub>2</sub> O , , , SO,							
Wendenunkte: -2.6 und +12.1									

Int	ervalle	Product		
Temperatur	Druck	von der Dissociation		
- 0,24 " +28,7 +28,7 " —		H <sub>2</sub> O fest und Cl <sub>2</sub> gasf. H <sub>2</sub> O flüssig "Cl <sub>3</sub> " H <sub>3</sub> O " "Cl <sub>2</sub> flüssig nd +28,8°.		
	$Br_2 + 10H_2O.$			
-10° bis -0,3°		H <sub>2</sub> O fest und Br <sub>2</sub> gasf.		
- 0,3 ,, +6,2	48 ", ", 93 "	H <sub>2</sub> O flüssig "Br <sub>2</sub> "		
+ 6,2 ,, —	98 " " —	H <sub>2</sub> O " " Br <sub>2</sub> flüssig		
,	Wendepunkte: -0,3° u	nd +6,2°. E. W.		

2. H. W. B. Roozeboom. Lüslichkeit der Bromwasserstoffsäure bei verschiedenen Temperaturen und Drucken (Rec. Trav. Chim. des Pays-Bas 4, p. 102—107. 1885).

Der Verf. sättigte Wasser unter verschiedenen Tempeturen t und Drucken p in Centimetern mit Wasser und nd in 1 g Wasser x g HBr gelöst.

t -	25°	t -	-20°	t -	-15°	t -	11,3 °	t -	-5°	t -	-0°
p	' x	p	x	p	x	p	x	р	x	p	x
6 cm	2,55	76	2,47	76	2,39	76	2,35	76	2,28	76	2,21
0 "	2,27	37,5	2,27	47	2,27	57	2,26	73	2,26	- !	
4 ,,	2,12	18	2,12	25	2,12	31	2,12	43	2,12	54	2,12
0 "	2,06	13	2,06	17,5	2,06	21,6	2,05	29,8	2,05	<b>3</b> 8	2,05
1 mm	1,75	2	1,85	10,2	1,98	_	. —	l —	_	+0,5	±1,08
0,5 ,,	±1,10		!			ł	i			. '	

Für die einer Lösung HBr2H<sub>2</sub>O entsprechenden Spannifte findet sich die Spannkraft p bei  $t^0$ :

H. W. B. Roozeboom. Dissociation des Hydrats HBr 2H<sub>2</sub>O (Rec. Trav. Chim. des Pays-Bas 4, p. 108—124. 1885).

Die Krystalle von HBr2H<sub>2</sub>O sind von Berthelot (Ann. im. Phys. (5) 14, p. 369) entdeckt worden. Sie bilden sich

von selbst bei -25", oder schon bei -11° bei Einft eines Krystalles oder beim Reiben der Wand mit einem stab. Bei Temperaturen unter -3° enthält eine ges Lösung mehr Gas, als zur Bildung der Hydrate nöth

Für die Dissociation sind drei Temperaturen von Int Eine Temperatur E, bei der die Spannung des Hydrats 76 cm ist, F, bei der das bei der Dissociation frei we Wasser das ganze im Hydrat enthaltene Gas gelöst e sodass Lösung und Verbindung eine gleiche Zusammens haben, L, bei der das frei werdende Gas sich verflüss

E hat nur dann Interesse, wenn sie niedriger als L ist; sie gibt dann die Zersetzungstemperatur im C Gefäss an. Dies ist bei den Hydraten  $SO_2$ ,  $Cl_2$ ,  $CO_3$  und  $PH_3$  der Fall, wo sie C, und bei C, wo sie klein C ist; bei C ist dagegen C0 und C1 bestimmt die Dissociation; dasselbe ist bei C3 und C4 bestimmt die ciation bestimmt. In diesen Fällen hat C6 keine Bede

L und Fentsprechen stets singularen Punkten der Ditionscurve, sie sind die höchsten Temperaturen, die die H in einem Gefäss erreichen können, das mit Krystallen gefi

Der Schmelzpunkt von  $HBr2H_2O$  ist F. Es ist da Hydrat, dessen Schmelzpunkt im offenen Gefäss wirklich Namen verdient, da das Schmelzen ohne Gasverlust  $\epsilon$ 

Für die Schmelzpunkte ergaben sich bei dem Di in Atmosphären folgende Werthe:

Die Spannkräfte des Hydrats HBr2H,O sind:

p t	p	t	p	t	P
0,1 cm - 24°	30 cm	-12,45°	21/2 Atm.	-15,5°	25 Atm.
1 ,, $-21,8$	36 ,,	-12,05	28, ,,	-14.8	<b>5</b> 0
2  ,,  -20,0	44 ,,	-11,6	3 ,.	-14,0	75
4 " -18,2	52,5 cm	11,3	4 .,	-11,0	100 "
6 " -16,8	1 Atm.	-11,5	5 ,.	- 8,7	150 "
8 "' —15.8	11/4 ,.	-12,0	6 ,,	- 7.2	200 "
10 " · —15,1	11/2 ,	-12,6	7 ,,	- 5,8	250
12 ,, -14,6	13,4 ,,	-13,3	8 ,,	- 4,7	
18 ,13,6	2 ,,	-14,0	9 "	- 4,0	
24 " –13,0	21/4 .,	-14,8	10 ,,	- 3,4	

Hier tritt die sehr eigenthümliche Erscheinung ein, dass mit steigendem Drucke p die Dissociationstemperatur t erst steigt bis zum Punkte F, dann wieder abnimmt bis B und dann wieder steigt.

Während also unterhalb F und oberhalb B wie gewöhnlich die Dissociationstemperatur erhöht, so ruft sie im Gegentheil zwischen F und B eine entschiedene Temperaturerniedrigung hervor.

Es entspricht dies den Theilen zwischen F und B und B und L. Temperaturen zwischen  $-15^{\circ}$  und  $-12^{\circ}$  z. B. kommen drei Drucke zu; diese Drucke stellen wirkliche Dissociationsspannungen dar; sie rühren, wie der Verf. besonders nachweist, nicht etwa von der Bildung eines besonderen Hydrats her.

In einer Abhandlung, über die wir demnächst referiren werden, weist D. van der Waals nach, dass ein solcher Gang eintreten muss, sobald die Temperatur F vor der Temperatur L erreicht wird.

#### C. H. C. Grinwis. Ueber die vollständige Gleichung des Virials (Arch. néerl. 19, p. 461-478. 1884).

Ist die Bewegung eines Systems von materiellen Punkten m unter dem Einfluss von Kräften, welche, an diesen Punkten x, y, z angreifend, die Componenten X, Y, Z besitzen, stationär geworden, so ist nach Clausius die mittlere lebendige Kraft des Systems gleich einem Virial:

$$\sum_{\underline{w}} \overline{\underline{v}^1}_{\underline{z}} = -\frac{1}{2} \cdot \sum_{\underline{x}} \overline{(xX + yY + zZ)}.$$

Ohne diesen bedingenden Zusatz würde die Gleichung gelautet haben:

$$\sum \frac{m \, v^2}{2} = \frac{1}{4} \cdot \sum \frac{d^2 (m \, r^2)}{d \, t^2} - \frac{1}{2} \cdot \sum (x X + y \, Y + z \, Z).$$

Grinwis nennt dieselbe die vollständige Gleichung des Virials und untersucht eingehender, als es bislang durch Jacobi und Lipschitz geschehen, den ersten Term der rechten Seite, also die nach der Zeit genommene zweite Ableitung des polaren Momentes des beschreibenden Punktes bezüglich des Coordinatenanfangspunktes als Pol. Derselbe wendet sodann die erhaltenen Theoreme auf folgende Beispiele an:

1) Bewegung auf einem Kreise, dessen Centrum der Sitz de Kraft ist. 2) Attraction nach einem festen Punkte propor tional der Entfernung. 3) Elliptische Bewegung um der Brennpunkt (Anziehung im umgekehrten Quadrate des Abstandes). 4) Parabolische Bewegung um den Brennpunkt (unter der gleichen Annahme). W. H.

#### A. Miller. Ein Beitrag zur Kenntniss der Moleculækräfte (Münch. Ber. 1885, p. 9—92).

Diese Experimentaluntersuchung hat das Ziel festrastellen, in welcher Weise die Verlängerung oder Verkürzung eines gespannten Drahtes seinen longitudinalen Elasticität modul ändert.

Die zum Geradhalten des Drahtes dienende Anfangbelastung betrug  $\pi_1$  pro Flächeneinheit des Querschnitts und wurde continuirlich auf  $\pi_1 + \pi_2$  gesteigert. Mit glecher Geschwindigkeit wurde die Belastung sofort wieder wa $\pi_1 + \pi_2$  bis  $\pi_1$  vermindert. Zur Messung der entstandens Verlängerung und Verkürzung diente der bereits zu anders Versuchen (Münch. Ber. 1882, p. 387; Beibl. 7, p. 223) grbrauchte Apparat. Die Beobachtung je einer Verlängerung und Verkürzung bildet eine "Beobachtungsreihe". Je fin Beobachtungsreihen wurden in unmittelbarer Folge angestell und bildeten eine "Versuchsgruppe". Die Versuchsgruppe mit demselben Draht folgten sich in verschiedenen Zwischerzeiten. Damit der Draht in den Versuchen keine Streckung erfahre, war er vor denselben durch eine Belastung gestrecht worden, welche erheblich grösser war als  $\pi_1 + \pi_2$ .

In jeder der drei Beobachtungsreihen war die Verlägerung grösser als die darauf folgende Verkürzung, doch nahr der Unterschied so rasch ab, dass in der vierten und fünfte Beobachtungsreihe die Verlängerungen und Verkürzungs als gleich angesehen werden konnten. Bedeutet 2 die Gröss der letzteren für die Längeneinheit des Drahtes, so ist zufür der Elasticitätsmodul am Ende der betreffenden Versucherungen.

Der Verf. stellt sich nun entsprechend der Weber-Kohlrausch'schen Theorie vor, dass die Längsverschiebus r Molecüle infolge einer Belastungsänderung von einer rehung der Molecüle begleitet werde. Diese ändert die astische Reaction, und es ist eine weitere Verschiebung r Erlangung des Gleichgewichts nöthig. Die Elasticität it sich nun von Anfang bis zu Ende der Versuchsgruppe geändert, dass der Draht nach der letzten Entlastung ne Verlängerung l pro Längeneinheit (elastische Nachrkung) zeigt. Dieselbe ist infolge der Elasticitätsänderung n  $\pi_1$  hervorgebracht. Darum hatte  $\pi_2$  aus demselben runde eine Verschiebungsmehrung  $\varrho = l\pi_2/\pi_1$  verursacht, dass der Verf.  $\delta = \lambda - \varrho$  als die Verlängerung betrachtet, elche  $\pi_2$  bei dem anfänglichen Elasticitätszustand hervorbracht hätte. Also ist  $\pi_2/\delta$  der Elasticitätsmodul unmittelr vor der betreffenden Versuchsgruppe.

An der beobachteten Grösse von l war wegen der Temeraturveränderung, welche am Draht und den Apparateilen während einer Versuchsgruppe gemessen wurde, eine prrectur anzubringen. Ihre Grösse ergibt sich aus einer der citirten Abhandlung abgeleiteten Formel. Da λ als ittelwerth der Verlängerungen und Verkürzungen in der erten und fünften Beobachtungsreihe berechnet wurde, blieb ne Temperaturänderung ohne Einfluss auf den Werth von λ uch brauchte die Temperaturänderung, welche die Dilatannen selbst im Draht hervorbringen (Münch. Ber. 1883, 17; Beibl. 8, p. 561; Wied. Ann. 20, p. 94. 1883) wegen rer geringen Einwirkung auf die Verlängerungen nicht beicksichtigt zu werden.

In umfangreichen Tabellen werden die an Drähten von lber, Platin, Kupfer, Eisen, Blei, Zink, Messing, Neusilber, autschuk, Fischbein beobachteten Resultate mitgetheilt. n einigen Drähten wurden auch Versuche angestellt, bei enen die bis zum Anfang constante Belastung  $\pi_1 + \pi_2$  war, ährend sie in den Versuchen in fortgesetzter Wiederholung s auf  $\pi_1$  ab- und bis  $\pi_1 + \pi_2$  wieder zunahm.

Von den Ergebnissen sei hervorgehoben:

1) Variirt die Spannung des Drahtes ununterbrochen id mit constanter Geschwindigkeit zwischen  $\pi_1$  und  $\pi_1 + \pi_2$ , nimmt der Elasticitätsmodul ab oder zu, jenachdem die instante Spannung vor Anfang des Versuchs  $\pi_1$  oder  $\pi_1 + \pi_2$ 

war. Er nähert sich während der Deformationen Grenzwerth, der um so grösser ist, je grösser die Alspannung war, und bei deren Anwachsen selbst einer zustrebt. Wenn nach Aufhören der Deformationen afängliche Spannung wieder hergestellt ist, nähert si Elasticitätsmodul wieder seinem Anfangswerth. 2) W mittelbar nach Beendigung einer Versuchsgruppe die Albelastung  $\pi_1$  vergrössert (verkleinert), so steigt (sinl Elasticitätsmodul schneller, als wenn  $\pi_1$  wieder wirkt. Werth des Elasticitätsmoduls hängt auch von der der Anfangsbelastung  $\pi_1$  ab. Darum bezweifelt der die Zuverlässigkeit der von Wertheim für den Elast modul angegebenen Werthe.

16. C. Trotter. Ueber einige physikalische Eigens des Eises und die Bewegung der Gletscher, mit best Rücksicht auf die Einwände von Canon Moseley ges Gravitationstheorien (Proc. Lond. Roy. Soc. 38, p. 92—108

Der Verf. hat eine Reihe von Versuchen über das Gleiten von Eisstücken bei ca. 0° angestellt, und z einer Eishöhle des Grindelwaldgletschers. Die beiden eines Eisstabes werden dazu eingeklammert und ül Mitte eine den Eisstab umfassende und an ihn anged Klammer geschraubt. Die letztere wurde durch ein angeh Gewicht belastet. Waren die aneinander hingleitende chen, d. h. zwei Querschnitte des Eisstabes 211 qcm grverschob sich in 17 Tagen unter einem Gewicht von die Mitte des beweglichen Stückes um 0,075 cm.

Noch hebt der Verf. hervor, wie das Eis bei ca. sehr viel plastischer ist, als bei niederen Temperature E.

 Th. Hart. Ueber chemische Wirkung beim Ausslu Capillarröhren (Chem. News 51, p. 94. 1885).

Der Verf. macht darauf aufmerksam, dass beim tritt einer Flüssigkeit in eine Flüssigkeit drei Kräf Spiel kommen. 1) Cohäsion zwischen den Molecülen der tretenden Flüssigkeit. 2) Adhäsion zwischen den beider erührenden Flüssigkeiten. 3) Gravitation. Die beiden ersten Fräfte suchen den Flüssigkeitsmolecülen eine Rotationsberegung infolge der inneren Reibung zu ertheilen; dagegen ewegt die Gravitation die ganze Masse und so müssen Wirelbewegungen entstehen.

E. W.

 G. Williams. Notiz über die Occlusion von Wasserstoff durch Zinkstaub und das Meteoreisen von Lenarto (Chem. News 51, p. 146. 1885).

Der Verf. fand, dass 6,479 g oder 1 ccm Zinkstaub beim Erhitzen bis nahe an den Schmelzpunkt des Glases 39 ccm Wasserstoff abgab.

19. Hautefewille. Ueber Bedingungen für die Erzeugung verschiedener Krystallformen (Rev. Scient. (3) 35, p. 521. 1885).

Einige Bemerkungen über den obigen Gegenstand sind n einem Aufsatze enthalten, der vor allem eine Darstellung ler Verdienste von H. St.-Claire-Deville enthält.

Pasteur zeigte, dass SbCl<sub>3</sub>O bei gewöhnlicher Tempeatur in Gegenwart von Wasser cubische Krystalle von b<sub>2</sub>O<sub>3</sub> liefert, dass dagegen bei 100° orthorhombische enttehen. Nach Debray liefert AsO<sub>3</sub> oberhalb 250° rhomische, unterhalb dieser Temperatur octaëdrische Krystalle. lach Hautefeuille erhält man TiO<sub>2</sub> bei sehr hoher Temeratur in der Form des Rutils, bei sehr dunkler Rothgluth der des Anatas, bei einer dazwischen liegenden in der des krookits; ferner bildet sich nach ihm Tridymit bei sehr hoher, luarz bei beginnender Rothgluth. SnO<sub>2</sub> und ZrO<sub>2</sub> kann van nach Michel Lévy und Bourgeois gleichfalls in verchiedenen Formen erhalten. E. W.

 D. J. Blaikley. Versuche über die Schallgeschwindigkeit in der Luft (Phil. Mag. (5) 18, p. 328—334. 1884).

Der Verf. hat seine Versuche (Beibl. 8, p. 287) über den Einfluss der Röhrenweite auf die Schallgeschwindigkeit V und len daraus herzuleitenden Werth von V im freien Raume

fortgesetzt und gibt nunmehr folgende Zusammen seiner Resultate:

	0	1	2	3	_
Radius der Röhre in Metern (r).	0,005715	0,009524	0,015874	0,02645	- -
Schallgeschw. bei 0°C.i.Metern(e) Mittlere Ton-	324,383	326,902	328,784	329,723	3
$\frac{\text{h\"ohe }(n)\dots}{V^{1,n}\dots\dots}$		260,36 0,06197	260,18 0,06200	172,48 0,07615	1:

Statt der benutzten Formel:

$$v = V\left(1 - \frac{\alpha}{r}\right),\,$$

welche der Bedingung nicht genügt für r = 0 auch r geben, wurde die neue angewandt:

$$r_0 \left( \log \frac{r}{r_0} \right) = r_1 \left( \log \frac{r}{r_1} \right),$$

sodass sich aus je zwei Röhrenpaaren ein Werth vor gibt, aus allen fünf Röhren also 4.5/2 = 10 Werthe. ist noch der Einfluss der Tonhöhe zu berücksichtig durch Multiplication mit  $\sqrt{1/n}$  und Division durch sprechende Grösse für  $n_1 = 260$  Schwingungen gescha Zahlen beziehen sich also auf diese Tonhöhe.

Die so erhaltenen Werthe schwanken zwischen und 332,150, von diesen beiden äussersten Werther sehen jedoch zwischen den sehr viel engeren Grenzen und 331,999, sodass die Abweichung vom Mitte V=331,676 unter  $^{1}/_{1000}$  des Werthes bleibt.

Der Abhandlung ist eine graphische Darstellu gegeben, welche als Abscissen die Röhrendurchmess Ordinaten die Schallgeschwindigkeiten zu Grunde les in welche ausser der Curve für n = 260 auch diejeni n = 130, 520, 1040 eingetragen sind. Sie haben allähnlichen Verlauf, steigen bis etwa zu 2r = 0.02 m stum sich dann der der freien Luft entsprechenden htalen Asymptote zu nähern.

Zum Schlusse bemerkt der Verf. noch, dass die I

tt, die Töne schwach und rein (wenigstens ohne unharnische Obertöne) sein müssen, und dass sich aus diesen rsuchen und durch Vergleich mit dem Newton'schen erth 279,955 das Verhältniss der spec. Wärmen für Luft 1,4036 ergibt.

F. Beyme. Ueber die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Schalles in gesättigten Dämpfen (Inaug.-Diss. Zürich, 1884. 44 pp.).

Die Frage, ob bei der Fortpflanzung des Schalles thatchlich die von Laplace behauptete Erwärmung eintrete. t zuerst Biot durch das Studium von gesättigten Dämpfen beantworten versucht. Fände hier nämlich keine Erwäring statt, so würde sich an der Erregungsstelle Dampf ndensiren, der dann bei der Volumvermehrung wieder vermpfen müsste, ohne dass eine Druckänderung und somit 1e Uebertragung der Bewegung zu Stande kommt. Erfolgen gegen die Volumänderungen adiabatisch, so tritt keine ndensation ein, und der Schall pflanzt sich fort ganz wie Gasen. Allerdings weiss man jetzt, dass die spec. Wärme r gesättigten Dämpfe nicht, wie man damals annahm, gleich ill. sondern eine Function der Temperatur ist. welche bei er gewissen Temperatur zwar den Werth Null, darunter er negative, darüber positive Werthe hat. Daher muss allgemeinen auch bei adiabatischen Aenderungen Condenion eintreten, und deshalb könnte das Verhalten der getigten Dämpfe von demjenigen der überhitzten abweichen. lessen ist andererseits die Schnelligkeit und Kleinheit der uck- und Dichtigkeitsänderungen bei den Schallwellen im ige zu behalten, und in der That hat weder Masson bei mpfen von schwefliger Säure und Methylchlorid, noch andt bei Quecksilberdampf einen Unterschied zwischen n gesättigten und dem überhitzten Zustande beobachtet.

Nach Zeuner kann man die adiabatische Ausdehnung 8 Wasserdampfes sehr gut durch die Gleichung  $pv^n = \text{const.}$ rstellen, oder durch die äquivalente  $p/\varrho^n = \text{const.}$ , wo = 1,135 für den gesättigten, n = 1,333 für den überhitzten 1stand ist. Der aus der Schallgeschwindigkeit sich ergebende Werth wird das Mittel aus beiden, also 1,234 m, sodass man in der Formel  $u = \sqrt{g(dp/d\varrho)}$  den Differental quotienten durch 1,234  $p/\varrho$  ersetzen kann. Man sieht, der Unterschied zwischen dem gesättigten und dem ungesättigten Zustande hat nur auf den Werth des Exponenten a Eiffuss, und demgemäss lässt sich die Frage, ob Condensation eintritt oder nicht, nur durch genaue Bestimmung desselba beantworten. In der vorliegenden Arbeit wird indessen un festgestellt, dass überhaupt für die Berechnung der Schalgeschwindigkeit eine Gleichung von der obigen Form anweitbar ist. Das Weitere bleibt einer späteren Untersuchung vorbehalten.

Zur Messung der Schallgeschwindigkeit wurde die Kutenmethode benutzt, jedoch mit der Modification, dass die Einstellung kleiner Scheibchen in der Wellenröhre beobachte In den Bäuchen stellen sich nämlich derarig Scheibchen quer zur Fortpflanzungsrichtung. Der Appar bestand demgemäss aus dem zu erregenden Stabe, der infor seiner zweifachen Befestigung seinen zweiten Longitudinde gab, aus der gläsernen Wellenröhre, welche meist, um nu dem Einfluss des Durchmessers frei zu sein, sehr wi (32-43 mm) gewählt wurde, aus einer sie umhüllenden Riber zur Erzeugung der gewünschten Temperatur, während Regulirung des Druckes eine Wasserluftpumpe und ein 14 Die Füllung geschah durch feine Bob nometer dienten. rungen, die dann mittelst Schläuchen luftdicht abgeschlose wurden. Die Scheibchen hingen mittelst feiner Coconsider an einem Neusilberdraht, welcher mit beiden Ender Freie herausragte und somit beliebig hin und her geschole werden konnte. Die Scheibchen bestanden aus magnetisite Stahl und hatten also eine bestimmte Ruhelage. Die Viel zahl der Scheibchen (statt eines einzigen) gestattete Control und Herstellung verschiedener Empfindlichkeit, wie sich solch in den verschiedenen Fällen als erforderlich erwies 🍱 wichtigsten Resultate sind in der folgenden Tabelle zusams gestellt, in welcher t die Temperatur, d den Röhrendurd messer, I die Röhrenlänge, z die Zahl der gemessenen Welle längen und g die Knotenlänge, d. h. die Länge der Streck auf der die Scheibchen still standen, bezeichnet. Femer is

nittlere halbe Wellenlänge,  $k_0$ ,  $k_1$ ,  $k_2$  sind berechnet in Formel:

 $k = \frac{w^2 \cdot 1,405 \delta}{64,88^2 (1 + \alpha t)},$ 

l,405 das Verhältniss der spec. Wärmen, 64,38 die Wellenlänge in Luft von  $0^{\circ}$  und  $\delta$  die Dampfdichte dem Unterschiede jedoch, dass bei  $k_0$  die aus dem largewicht berechnete theoretische Dampfdichte, bei von Herwig gegebene Grösse  $\Delta = \delta.0,595 \sqrt{T}$ , endika, die von Wüllner und Grotrian gefundenen iten zu Grunde gelegt sind.  $k_3$  endlich ist den Arverschiedener Physiker entnommen.

ı	z	g	w	k <sub>0</sub>	k <sub>1</sub>	k2	$k_3$		
	<del></del>		I	Lethyli	ther.				
1000	6	3	35,2	1,062	1,050	1,016	Masson	1,05442	
1500	22	3	36,0		1,065		ClRegn.	1,058	
1500	19	2			1,057		Wiedem.	1,078	
1000	6	3	36,7	0,998	1,061	1,027	Müller	1,0287	
		N	Littel:	1,029	1,058	1,025	•		
	Schwefelkohlenstoff.								
1000	8	1—2	37,5	1,239	1,225	1,178	Masson	1,20836	
••	8	••	38,5	1,241	1,259	1,210	ClRegn.	1,197	
"	8	"	39,0	1,201	1,254	1,206	Wiedem.	1,248	
"	8	"	40,3	1,161	1,274	1,225	Müller	1,1890	
				1,2105	1,253	1,205			
			•	Chloro:	form.	•			
1500	28	1-2	29,9	1,156	1,181	1,092	ClausReg	n. 1.119	
1000							Wiedeman		
"		1	31,4	1,071	1,194	1,104	Müller	1,110	
	•	M	littel:	1,115	1,118	1,102			
				Benz	ol.				
1000	6	2-3	37,3	1,202	1,215	- 1	ClausReg	n. 1,073	
<b>150</b> 0		3	38,0	1,168	1,220	-	Wiedeman		
					1,218		•		
				Wass	-	<u>.</u>			
1000	3	10	88	1,269	1,414	1,274	Masson ClRegn.	1,2771 1,299	

Die Vebereinstimmung der Zahlen ist, wie man sieht eine nicht allzu befriedigende. Indess kann man wenigstens den Schluss ziehen, dass sich die adiabatischen Curven der gesättigten Dämpfe, nach denen sich bei den von einem sehr hohen Tone (2557 Schwingungen) erzeugten Schallwellen Druck und Volumen ändern, durch die Gleichung  $pv^n = \text{const.}$  müssen darstellen lassen, worin n nicht erheblich von dem Verhältniss der spec. Wärmen des überhitzten Dampfes abweicht.

# 22. Felix Lucas. Ueber die Würmeschwingungen homograf fester hörper (Mém. de sav. etrang. (2) 27, p. 1—15. 1884).

Der Verf. stellt zunächst die 3n allgemeinen Bewegunggleichungen für ein System von n materiellen Punkten auf zwischen denen Kräfte thätig sind, welche eine beliebige Function der Entfernung sind, ähnlich wie es Navier und Poisson in ihrer Elasticitätslehre, Cauchy im Mem. al dispersion de la lumière annehmen. Die particularen Integrale derselben sind immer 3n einfache stehende Schwing ungen, das allgemeine ist eine beliebige Superposition derselben. Indem dann Lucas die Wirkungssphäre als sehr klein voraussetzt, findet er die specielle Form dieser Gleichungen für feste, isotrope Körper. Die den einfachen Schwingungen entsprechenden Integrale nehmen dann die Form  $u = (\lambda/\alpha) \cdot e^{x/\alpha + y/\beta + z/\gamma + g} \cos(t\sqrt{s} + E)$  an, worin u die Verschiebung der Molecüls mit den Coordinaten x, y, z in der x-Richtung darstellt. Analoge Gleichungen gelten für die beiden anderen Verschiebungen v und w. Diese Gleichungen werden discutirt. Sie stellen gewissermassen sehr hohe Obertöne der akustischen Schwingungen des betreffenden Körpers dar, wobei die Oberflächenbedingungen, als auf so hohe Obertöne einflusslos, nicht berücksichtigt werden. Lucas erblickt in diesen Bewegungen die Wärmeschwingungen und leite aus seinen Gleichungen die Fourier'schen Gesetze der Wärmeleitung und mit Hülfe einer Annahme das Dulong. Petit'sche Gesetz ab. Bezüglich der Rechnungsdetails muss Btz auf das Original verwiesen werden.

J. J. Thomson. Ueber die chemische Verbindung von Gasen (Phil. Mag. (5) 18, p. 233-267. 1884).

Wie der Verf. in seinem Buche: "Ueber die Bewegung Wirbelringe", London, Macmillan 1883, gezeigt hat, kann geschehen, dass zwei sich nahe kommende Wirbelringe nicht mehr trennen, sondern vereint und umeinander wingend sich weiter bewegen. Durch Zusammentreffen ; anderen Wirbelringen oder durch äussere Einwirkung inen sie dann wieder getrennt werden. Darauf gründet omson eine Theorie der Dissociation. Einzelne Wirbelge sind einzelne Atome; bleiben mehrere längere Zeit eint, so bilden sie ein Molecül. Die Zeit t, während welr sich ein Wirbelring im letzteren Zustand befindet, nennt die gepaarte Zeit, die Zeit T, während welcher sich ein rbelring frei bewegt, die freie Zeit. Thomson behandelt erster Stelle ein chemisch einfaches zweiatomiges Gas. N die Gesammtzahl seiner Atome, D die theoretische mpfdichte, wenn alle Molecule dissociirt wären, A die tsächliche Dampfdichte des nur theilweise dissociirten ses, wobei es aus n einfachen Atomen und m = (N-n)/2iatomigen Molecülen bestehen soll, und sei  $T = n\tau$ , so et Thomson  $(D-\Delta)^2 = \tau (2\Delta - D) \Delta/2tN$  oder, da der ick p = cN ist,  $(D - \Delta)^2 = \tau (2\Delta - D) \Delta / tcp$ . mel gibt befriedigend die von Crafts und Meier bei Temperatur 1250° C. und verschiedenen Drucken bechteten Dampfdichten des Jods wieder, wenn man vorauszt, dass t/T von der Dichte unabhängig ist. ufigkeit der Zusammenstösse offenbar mit wachsender the zunimmt, also such t/T mit wachsender Dichte zumen müsste, falls die Molecüle, hauptsächlich durch ihre sammenstösse mit anderen Molecülen dissociirt würden, so liesst Thomson, dass bei Joddampf die Dissociation haupthlich durch andere Ursachen, etwa durch die Wärmestrahg der Gefässwände bewirkt wird. (Die Gibbs'sche Formel in. Ac. Trans. 3, p. 239. 1876, welche man unter der Vossetzung erhält, dass die Dissociation nur durch die Zuımenstösse bewirkt wird, stimmt übrigens, wie sich Ref. rzeugte, ebensogut als die Thomson'sche. d. R.) Thomi's Formel gibt für Joddampf beim Drucke einer Atmo-

sphäre die freie Zeit bei 1250° C. 1,32 mal, bei 900° C mehr 1, a mal so gross als die gepaarte. Zur Bestimmung Absolutwerthe von t und T stellt Thomson Formeli den stationären Zustand auf, welcher eintritt, wenn nu Atome, nicht die undissociirten Molecule von einem f oder tropfbaren Körper am Boden absorbirt werden, wäl oben fortwährend neue Molecüle eintreten, sowie für allmähliche Ansteigen des Druckes, wenn zu Anfang Zeit kein Molecül dissociirt war, und plötzlich die Be ungen der Dissociation eintreten. Beobachtungen liegen keinen dieser Fälle vor. In ganz ähnlicher Weise beha Thomson den Fall, dass ein complicirteres Molecul in verschiedene einfachere zerlegt wird, und vergleicht Formeln mit Dissociationsbeobachtungen, die an der bindung von Methyloxyd mit Salzsäure und an Phosi pentachlorid gemacht wurden, im ersteren Fall bei vers denem Drucke und bei Ueberschuss des einen oder and Gases. Im ersten Fall ist die Uebereinstimmung nicht befriedigend, was dem Umstande zugeschrieben wird. auch die Zusammenstösse auf die Dissociation von Eir sind. t/T wird ebenfalls berechnet. Dann wird die D ciation nach dem Schema 2(ClH) in (ClCl) und (HH). das Schema 2(H<sub>2</sub>O) in 2(HH) und (OO) und einige complicitere betrachtet. Vergleiche mit Beobachtu werden da nicht mehr angestellt. В

24. A. Bartoli. Die Molecularvolumina und Ausdehnu der Flüssigkeiten bei correspondirenden Temperaturen (R. Acc. dei Lincei (3) 19, 1884. 58 pp.).

Die vorliegende Arbeit gilt der Prüfung der Koschen Gesetzmässigkeiten für die Molecularvolumina.

Es geschieht dies in der Weise, dass der Verfasser grosser Sorgfalt die Temperaturen gleicher Spannkräfte rechnet und für diese die Molecularvolumina ermittelt. Berechnung der ersten (20 mm, 60, 160, 260, 360, 460, 660, 760, 1260, 1760, 2260, 2760, 3260, 3760, 4260, 57260, 9260, 9260, 10260) bedient er sich der Gleicht  $\log F = a + b \alpha^T + c \gamma^T$ . Zur Berechnung der letzteren verschiedenen aufgestellten Interpolationsformeln.

Betrachtet wurden folgende Körper: Wasser, Ammoniak, nosphorchlorür, Siliciumchlorid, Schwefelkohlenstoff, Chlorhlenstoff, schweflige Säure, Chloroform, Aethylchlorid, ethylbromid, Aethyljodid, Aethylenbromid, Quecksilber, ceton, Methylalkohol, Aethylalkohol, Propylalkohol, Isotylalkohol, Benzol, Toluol, Terpentinöl, Aethyläther, Meylformiat, Aethylformiat, Propylformiat, Methylacetat, ethylacetat, Propylacetat, Aethylpropionat, Propylpropiout, Methylbutyrat, Aethylbutyrat, Propylbutyrat, Amylburat, Methylvalerianat, Aethylvalerianat, Propylvalerianat, lethyloxalat, Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Butteriure. Valeriansäure.

Eine Reihe von Tabellen geben zunächst die Einzelsultate wieder und dann zwei grosse Tabellen einmal die lolecularvolumina bei correspondirenden Temperaturen, h. solchen die gleichen Spannkräften entsprechen, und veitens die Aenderungen der Volumeneinheit bei entspresenden Temperaturen, wenn im ersten Fall das Molecularslumen beim Siedepunkt bei 760 mm gleich 100, im zweiten all gleich 1 gesetzt wird.

Die Zahlen ergeben Folgendes:

- 1) Die Aenderungen der Volumeneinheit von der norden Siedetemperatur zu irgend einer correspondirenden mperatur sind für verschiedene Flüssigkeiten sehr vernieden (sie verhalten sich bei einigen wie 10:25,5 Wasser d Aether beim Druck von 10260 mm, bei anderen wie :111 Ammoniak und Aethyljodid bei 20 mm).
- 2) Nimmt man eine der Flüssigkeiten als Ausgangsnkt, so unterscheiden sich die Aenderungen der Volumenheit bei correspondirenden Temperaturen einer anderen ässigkeit von denen der zu Grunde gelegten immer in rselben Weise; sie sind dem absoluten Werthe nach stets beser oder stets kleiner.
- 3) Im allgemeinen gilt die Regel, dass in einer Reihe mologer Verbindungen die Volumeneinheit einer Flüssigit, gemessen bei correspondirenden Temperaturen, sich sehnt oder zusammenzieht, und zwar umsomehr beim bergang zu einer anderen correspondirenden, je grösser Moleculargewicht.

Der Verf. berechnet die Werthe des Molecularvolumem bei Drucken F, das bei F=760 mm gleich 100 gesetzt und die Aenderungen desselben  $(V_F-V_{760})/V_{760}$  und sucht für die beiden Grössen je für die einer Gruppe angehörigen Körper die Mittelwerthe.

Aus den Zahlen folgt, dass zwischen denselben correspondirenden Temperaturen die Alkohole sich weniger als die Säuren und diese weniger als die Kohlenwasserstoffe und Ester ausdehnen. Ammoniak und Wasser dehnen sich von allen untersuchten Verbindungen am wenigsten aus. Diem Regelmässigkeiten sind nur angenähert.

Jedenfalls folgt aus all diesem, dass die von Kopp fit den Siedepunkt bei 760 mm aufgestellten Regelmässigkeite nur angenähert sein können. E. W.

25. A. Bartoli und E. Stracciati. Ueber einige Formb
für die Ausdehnung der Flüssigkeiten, die Mendelejess
und T. E. Thorpe und A. W. Rücker für die Berechnung
der kritischen Temperatur aus der Ausdehnung gegen
haben (N. Cim. (3) 16, p. 91—104. 1884).

Die Verf. weisen in mehrfacher Weise nach, dass die von Mendelejeff und Thorpe und Rücker gegebenen Formeln die Ausdehnung nicht richtig wiedergeben. So ist z. B. nach Pierre, Hirn, Kopp u. a.:

$$V_t = 1 + at + bt^2 + \dots$$

nach Mendelejeff:

$$V_t = \frac{1}{1-kt} = 1 + kt + k^2t^2 + \dots$$

Es müsste also sein:

$$\frac{a}{b} = \frac{b}{c} = \frac{d}{c} = K = a.$$

Dies ist aber nicht der Fall, da c oft Null oder negativ Aehnliche Einwände gelten gegen Thorpe und Rücker's Gleichung.

Die Verf. fassen ihr Resultat folgendermassen zusamme: Die Formel  $V_t = 1/(1-kt)$  von Mendelejeff ist duckaus ungenau, die von Thorpe und Rücker gleichfalls, fr peraturen oberhalb des gewöhnlichen Siedepunktes umhr, je mehr die Temperaturen steigen.

Die Verf. geben zum Schluss noch ein Approximativvern an, um die kritische Temperatur  $T_c$  zu berechnen, vorauszt, dass die Van der Waals'sche Gleichung:

$$\frac{1}{V_c} \cdot \frac{dV_t}{dt} T_c = \text{Const.} \qquad \text{gilt.}$$

Sie berechnen einen angenäherten Werth der kritischen peratur, etwa nach der Formel von Rücker und Thorpe. e benutzen sie, um eine gewöhnliche Temperatur zu findie einem Bruchtheil der kritischen Temperatur entht, bei dem die thermische Ausdehnung genau bet, und bei dem die Spannkraft des gesättigten Dampfes ist.

Es sei  $\alpha'$  der wahre Ausdehnungscoëfficient der Flüssigbei dieser Temperatur und T' die absolute kritische peratur; es seien ferner  $\alpha$  und T Anziehungscoëfficient lerselben correspondirenden Temperatur und absolute che Temperatur einer anderen Flüssigkeit, so hat man:

$$T' = \frac{\alpha T}{\alpha'}$$

Hieraus erhält man einen näheren Werth der kritischen peratur, man fährt so fort, findet etwa  $T' = \alpha T' / \alpha''$  u. s. f. E. W.

A. Bartoli und E. Stracciati. Die kritischen Temraturen und die Molecularvolumina der Kohlenwasserstoffe 28 Petroleums (N. Cim. (3) 16, p. 104—109. 1884).

Nach der Formel von Thorpe und A. W. Rücker n die Verf. die kritischen Temperaturen der folgenden enwasserstoffe berechnet und ferner "den 60. kritischen "τ, so nennen sie die Temperatur, wenn man die absokritische Temperatur durch 100 dividirt und mit 60 mulit; man erhält so correspondirenden Temperaturen innerdes gewöhnlichen Beobachtungsbereiches. Für die Temur τ haben sie dann die Molecularvolumina, Mol.-Vol., hnet und die Differenzen ΔCH<sub>2</sub> aufgesucht, die auch recht wenig constant sind und grosse Unregelmässign beim Aufsteigen in der Reihe zeigen.

Formel		ī	MolVol.	4 CH
C <sub>5</sub> H <sub>12</sub>	+183.1°	+ 0,70	112,5	_
C. H.	249,3	+ 40.4	130,7	18,2
C <sub>7</sub> H <sub>10</sub>	284,5	+61,5	148,3	1
C. H <sub>10</sub>	269,2	+52,3	146,9	16,9
C, H <sub>18</sub>	313,3	+ 78,8	167,3	19,7
C <sub>9</sub> H <sub>20</sub>	329.4	+ 88,4	186,7	19,4
$C_{10}H_{22}$	360,5	107,1	207.5	20.8
C11 H24	385,1	121,9	223,3	15.8
C12H26	388,2	123,7	245,0	21,7
$C_{19}H_{28}$	413,9	139,1	264.1	19,1
C14II3,	427,8	150,5	284.2	20,1
C15H32	451,7	161.8	203,2	19.0
$C_{13}H_{34}$	490,0	184,8	325,4	22,0

E. 1

#### 27. **H. Brerton.** Ueber Verbrennung in trockenen 6 (Chem. News 51, p. 150, 1885).

Der Verf. hat gefuuden, dass weder Kohle noch P phor in ganz trockenem Sauerstoff verbrennen, während in feuchtem der Fall ist. Zu analogen Resultaten Cowper für das Chlor gekommen, trockenes Chlor g weder Natrium noch Neusilber an. Hieran schliessen auch die Versuche von Dixon, welcher fand, dass CO O im trockenen Zustande weniger leicht verbrennen. wenn Wasser zugegen ist.

Armstrong meint in einem Zusatz zu obigem Auf dass überhaupt nie zwei Körper allein aufeinander wir sondern stets drei da sein müssen. Er nennt die chemi Wirkung eine umgekehrte Electrolyse.

## 28. W. Louguinine. Verbrennungswärme einiger keiner Fettreihe (C. R. 100, p. 63-66. 1885).

Acetal. Nach Wüste kann man das Acetal als Verbindung von einem Molecül Aldehyd und einem Mol-Aether betrachten. Für die Verbrennungswärme wird du den Versuch bestimmt:

 $C_8H_{14}O_2$  fl. + 17 O gs. = 6 CO<sub>2</sub> gs. + 7 H<sub>2</sub>O fl. . . . + 918 583,98 Cal

Die Bildungswärme des Acetals beträgt in grossen Calorien 1047-919=128 C., und ist hiernach, mit Rücksicht auf die Bildungswärmen von  $C_2H_4O$  und  $C_2H_{10}O$ , die Vereinigung der beiden Molecüle nur von einer ganz geringen Wärmeentwickelung begleitet. Der Unterschied wird fast Null, wenn man das Acetal als aus  $C_2H_4O+2C_2H_6O-H_2O$  entstanden ansieht.

Mesityloxyd. Für die Verbrennungswärme wird gefunden:

 $C_6H_{10}O$  fl. + 160 gs. =  $6CO_9 + 5H_2O$  gs. . . . 846 187,88 Cal.

Die Bildungswärme (aus den Elementen) ist 63000 Cal. and somit um 2000 grösser, als die Bildungswärme von zwei Molecülen Aceton, vermindert um die Bildungswärme von H<sub>2</sub>O.

3) Crotonaldehyd. Verbrennungswärme:

$$C_4H_6O \text{ fl.} + 100 \text{ gs.} = 4CO_3 \text{ gs.} + 3H_3O \text{ fl.} \dots 542316 \text{ Cal.}$$

Rth.

29. William Ramsay. Die auf directem Wege berechnete Bildung organischer Verbindungen (Chem. News 50, p. 15—16. 1884).

Nach dem Verf. ist bei der indirecten Berechnung der Bildungswärmen organischer Verbindungen dadurch ein Fehler begangen worden, dass man die Verflüchtigungswärme les Kohlenstoffes mit einbegriffen hat (vgl. dagegen J. Thomsen, Thermoch. Unters. 2, p. 102 ff.). Der Verf. bestimmt die etztere Grösse zu 39780 Cal. aus der Berechnung der Billungswärme der Essigsäure nach zwei Methoden; einmal wird für die Reaction  $C_2H_4O_2 + 4O = 2CO_2 + 2H_2O$  angenommen, dass der Wasserstoff schon oxydirt ist und C zu  $O_2$  oxydirt, dann dass C schon zu CO oxydirt ist und larauf zu  $O_2$ ,  $O_3$ ,  $O_4$  zu  $O_4$ 0 oxydirt wird.

30. Ch. Truchot. Thermochemische Untersuchung des Ammoniumfluorsilicats (C. R. 100, p. 794—797. 1885).

Für die Einwirkung des Fluorsiliciums auf Fluorammouum wird im Mittel bei 20° gefunden:

 $SiFl_4$  gs. + 2  $NH_4$ Fl gel. =  $SiFl_4(NH_4Fl)_2$  gel. . . . +31,2 Cal. Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

Die Lösungswärme vom Ammoniumfluorsilicat ist -8,4 Cal. und erhält man dann 36,6 Cal. für SFl<sub>4</sub> gs. + 2NH<sub>4</sub>Fl.

Bei der Einwirkung von Fluorsilicium auf Ammonisk bildet sich Fluorammonium. Hierfür wird experimentell bestimmt:

 $SiFl_4$  gs. +  $2(NH_4)_2O$  gel. =  $4NH_4Fl$  gel. +  $SiH_4O_4$  gef. . . . +59 Cal, und hiernach ist:

$$SiFl_4$$
 gs. + 4 NH<sub>3</sub> gs. = 4 NH<sub>4</sub>Fl f. +  $SiH_4O_4$  gef. . . . +94,2 Cal.

Endlich ergibt die Wirkung von Kieselfluorwasserstoffsäure auf Ammoniak:

Ammoniak zeigt dasselbe Verhalten wie Natron; es gibt ausschliesslich Fluorsilicat bis zu 1 Aeq., dann, proportional der zugefügten Menge. Fluorid.

Rth.

#### 31. Th. Turner. Eutexie (Chem. News 51, p. 133-135. 1885)

Um die von Guthrie studirte Eutexie zu erklären, betrachtet der Verf. die Kräfte zwischen zwei Körpern A und B, die das Festwerden hervorrufen können. Es kommt in Betracht die Cohäsion zwischen den Theilchen von A (AA) von B (BB) und von A und B (AB). Dabei können drei Fälle eintreten:

$$(AB) > (AA) + (BB)$$
, oder =  $(AA) + (BB)$ .  
oder <  $(AA) + (BB)$ ).

Im ersten Fall liegt der Schmelzpunkt der Mischung höher als der mittlere der zusammentretenden Körper. Im zweiten Fall ist er gleich dem mittleren, im dritten kann eine eutetische Mischung eintreten. Für die eutetische Mischung, für die die Cohäsion ein Minimum ist, wird wahr scheinlich eine Dilatation beim Zusammenschmelzen eintreten, oder doch die Contraction ein Minimum zeigen.

Ein Gemisch von einem Molecul Terpentindihydrochlorid. Schmelzpunkt 50°, und zwei Moleculen Terpentinmonochlorid (125°) ist eutetisch und schmilzt bei 20°. E. W.

H. Le Chatelier. Ueber die Gesetze der Auflösung von Salzen) (C. R. 100, p. 50—52. 1885; vgl. auch C. R. 99, 786. 1884).

Seien  $\pi$  und p die Sättigungsdrucke des Wasserdampfes ler absoluten Temperatur T über reinem Wasser, resp. einer Salzlösung, x Aequivalente wasserfreien Salzes in 1 Aequivalent Wasser gelöst, m Aequiv. Wasser 1 bei der Lösung 1 Aequiv. Salz verlassen, Q sei die ngswärme eines Aequivalentes krystallisirten Salzes bei Sättigung, à die Verdampfungswärme, u' das Dampf-, 3 Wasservolumen der Gewichtseinheit beim Sättigungs- $\mathbf{x}$  und der constanten Temperatur T,  $u_1$  und  $u_1$  dieselben sen für die Lösung, E das mechanische Wärmeäquiit, so ist bekanntlich  $d\pi/dT = E\lambda/T(u'-u)$ ;  $d\pi/dT =$  $Q/1 - mx + \lambda / T(u_1 - u_1)$ . Aus beiden Gleichungen mit Hülfe des Mariotte'schen Gesetzes  $d\pi/\pi - dp/p =$  $QdT/T^2(1-mx)$ ; das Wüllner'sche Gesetz  $(\pi-p)/\pi=$ efert  $d\pi/\pi - dp/p = -\delta dx/(1-\delta x)$ . k und  $\delta$  sind anhert constant. Aus beiden Differentialgleichungen folgt -mx)  $dx/(1-\delta x) x = k Q d T/T^2$  oder angenähert dx/x =Dies ist natürlich blos eine Annäherungsel, doch verspricht der Verf., in einer späteren Mittheidaraus interessante Consequenzen für das Experiment iehen.

## L. Cailletet. Neues Verfahren zur Verflüssigung des auerstoffs (C. R. 100, p. 1033-35. 1885).

Der Verf. verwendet zur Erzielung der nöthigen niedriTemperaturen flüssiges Aethylen. Das Aethylen bringt
1 ein mit seiner Oeffnung nach unten stehendes Stahl1 ss, an die Oeffnung ist ein kupfernes Schlangenrohr von
2 mm Durchmesser angesetzt; es liegt in einem Bade von
2 hylchlorid, das selbst wieder durch einen Strom kalter
2 auf -70° abgekühlt wird. Das in dem Schlangenrohr
2 verflüssigende Aethylen lässt man in ein Glasgefäss fliessen,
2 rhalb dessen sich das den Sauerstoff enthaltende Rohr be2 t. Dieser verflüssigt sich sehr schön, sobald man durch
3 Aethylen einen Strom abgekühlter Luft oder Wasserstoff
3 t.

- 34. E. Bouty. Ueber die spec. Wärme gesättigter Dämpfe (J. de phys. d'Almeida (2) 4, p. 28-30. 1885).
- 1) Die Masseneinheit Dampf werde um dt erwärmt und bleibe dabei gesättigt. Ihr Druck wachse dabei bei der Wärmezufuhr mdt um dp. 2) Nun werde sie bei constanter Temperatur unter der Wärmezufuhr dx bis zum ursprünglichen Drucke ausgedehnt und 3) unter constantem Drucke wieder um dt abgekühlt, wobei sie die Wärme Cdt abgibt. Der beschriebene Kreisprocess liefert nach dem ersten Hauptsatze m = C - dx/dt. Setzt man näherungsweise voraus. dass sich der Dampf beim zweiten Vorgange wie ein ideales Gas verhält, so liefert die auch beim Versuche von Clement und Désorme in Awendung kommende Rechnung  $dx/dt = (p_0 v_0 \alpha T/Ep) \cdot (dp/dt)$ , wobei  $v_0$  das Dampfvolumen beim Drucke  $p_0$ ,  $\alpha$  und E Ausdehnungscoëfficient und mechanisches Wärmeäquivalent sind. Letzterer Ausdruck in die erstere Formel substituirt, liefert eine Annäherungsformel für m, welche wenigstens für Wasserdampf ziemlich gut mit der bekannten exacten Formel für m übereinstimmt. Btz.
- 35. E. Paquet. Bestimmung des Verhältnisses C/c der beiden Wärmecapacitäten der Gase (J. de phys. d'Almeids (2) f. p. 30-35. 1885).

Dem Wesen nach wird die Methode von Clément und Désormes angewendet. Das Gas, welches in einem grossen Glasballon enthalten und vom Quecksilber durch Schwefelsäure getrennt ist, wird durch plötzlichen Ein- oder Austritt einer bestimmten Quecksilbermenge durch ein weites Glasrohr zusammengedrückt oder ausgedehnt. Die augenblicklich und die nach Ausgleichung der Temperatur eintretende Druckänderung wird mit einem geneigten Schwefelsäure- oder Wassermanometer gemessen. Verf. findet C/c bei Zusammendrückung = 1,3944, bei Ausdehnung = 1,4112, Mittel 1,4038. Genauere Versuche, sowie solche mit anderen Gasen, werden in Aussicht gestellt.

E. Cleminshaw. Vorlesungsversuche in Spectralanalyse Phil. Mag. (5) 19, p. 365—368. 1885).

In einer Flasche wird aus Schwefelsäure und Zink, dem er Chlornatrium, Chlorlithium oder Chloride der alkaen Erden zugesetzt sind, Wasserstoff entwickelt und hzeitig durch dieselbe Wasserstoff geleitet und dann in n Drummond'schen Brenner verbrannt. Man kann dann Linien projiciren. (Ein ähnliches Verfahren hat auch rdings Noak angegeben).

Bestreicht man einen Kalkcylinder mit geschmolzenen riden der Alkalien oder der Erdalkalien, so kann man continuirliche Spectrum des Kalklichtes zugleich mit n Linien projiciren.

Um die Umkehrung zu zeigen, verwendet der Verf. die beschriebene Natriumflamme in einer gewöhnlichen Proonslampe, erzeugt den hellen gelben Kreis auf dem em und hält eine gewöhnliche Natriumflamme in den der Strahlen, diese projicirt sich dann dunkel.

Er verbrennt auch bei Anwendung von Kalklicht das ium in einem kleinen Löffel zwischen Linse und Prisma le unterhalb des Focus der Strahlen, sodass alle Strahlen Flamme durchsetzen.

Der Verf. hat auch gute Resultate erzielt, als er die iumflamme zwischen Spalt und Kalklicht brachte, dazu te er die Flamme mit Kohlensäure ab. Ein Kork wird nem Bunsen'schen Brenner da angebracht, wo die Luftrungslöcher sich befinden, von der Seite doppelt durcht und mit Zuleitungsröhren versehen; durch die eine man Luft zu, durch die andere Kohlensäure, deren rom man passend regulirt.

E. W.

A. Cornu. Ueber die Spectrallinien, die sich von selbst mkehren, und die Analogie der Gesetze, welche ihre Verweilung bestimmen, mit denen für die Wasserstofflinien geltenen (C. R. 100, p. 1181—88. 1885).

Als Ziel der Spectralanalyse stellt der Verf. die Lösung olgenden Aufgabe hin.

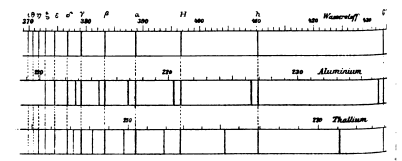
Es sei die chemische Zusammensetzung eines Dampfes

gegeben, der unter bestimmten Bedingungen zum Glühen gebracht ist. Es soll die Vertheilung der Linien des Spectrums des ausgesandten Lichtes und ihre relative Intensität ermittelt werden.

Zunächst weist Cornu darauf hin, dass es im höchsten Grade unwahrscheinlich ist, dass zwischen den Schwingungsdauern so einfache Beziehungen bestehen, wie bei denen einer Saite, da bei dieser vorausgesetzt ist, dass ihre Länge der Gesetze gross sei gegen ihren Querschnitt. Ueberhaupt, meint Cornu, lasse sich nicht a priori eine Function aufstellen, welche die Vertheilung bestimmt, er will daher diese empirisch finden.

Er vergleicht dazu die sich selbst umkehrenden Linien, die er als besonders charakteristisch betrachtet. Für diese gilt durchweg, dass sie nach dem brechbareren Ende immer näher aneinander rücken und an Intensität abnehmen.

Die Vergleichung erstreckt sich zunächst auf Wasserstoff, Aluminium und Thallium.



Die Figur gibt die erhaltenen Resultate wieder.

Die erste Zeichnung gibt die dunklen Linien der weissen Sterne, d. h. das Wasserstoffspectrum nach Huggins.

Die zweite gibt eine Doppelreihe von umgekehrten Linien im Ultraviolett beim Aluminium. Der Maassstab ist so gewählt, dass die homologen Linien der ersten Reihe mit G und  $\delta$  coincidiren; man könnte auch die der zweiten coincidiren lassen. Die dritte Reihe gibt ein in analoger Weise reducirtes Thalliumspectrum.

Aus den sich findenden Coincidenzen schliesst Cornu:

n den Metallspectren zeigen gewisse Reihen der von selbst ich umkehrenden Linien dieselben Gesetze der Vertheilung nd Intensität, wie die Linien des Wasserstoffs. E. W.

8. W. N. Hartley. Die Absorptionsspectra der Alkaloide (Chem. News 51, p. 135—136. 1885).

Mit ganz reinen Substanzen hat der Verf. folgende Abvorptionsstreifen mit relativ verdünnten Lösungen erhalten:

Pyridin .						2570-2400	
Chinolin .						3078-30 <b>3</b> 9	2980-2830
Tetrahydro	chi	ino	lin			3180-2870	2650— <b>2</b> 370
Chinolinhyo	Iro	ch	lori	d		3180-2870	2650-2370

Hieraus und aus den früheren Beobachtungen würde olgen, dass Morphin und Strychnin sich vom Pyridin, und ass Brucin sich vom Tetrahydrochinolin ableitet. E. W.

P. H. C. Vogel. Einige Beobachtungen mit dem grossen Refractor der Wiener Sternwarte (Publikat. des astrophys. Observatoriums zu Potsdam 4, Stück 1. 1885. 39 pp.).

Ueber die spectroskopischen Hauptresultate ist schon sibl. 8, p. 508 berichtet worden; in der vorliegenden vollIndigeren Mittheilung ist das Spectroskop und besonders
E Beleuchtungsvorrichtung an demselben genau beschrieben,
wie einige weitere Beobachtungsresultate an Sternen, Nebelcken und Planeten mitgetheilt.

E. W.

D. B. Hasselberg. Zusatz zu meinen Untersuchungen über das zweite Spectrum des Wasserstoffs (Mél. Phys. et Chim. tirés du Bull. de l'Ac. de St. Pétersb. 12, p. 203—214. '1884).

Der Verf. hat folgende Wellenlängen des Wasserstoffs of photographischem Wege bestimmt; soweit sie gleichzeitig ch direct mit dem Auge beobachtet wurden, ergab sich de Uebereinstimmung bis auf 0.5. Die Zahlen in der Anstrung mit einem (V.) bedeuten, dass diese Linien von Ogel beobachtet wurden. J ist die Intensität.

Photogr. Beobacht.	J	Photogr. Beobacht.	J	Photogr. Beobacht.	J	Photogr. Beobacht.	
4497,35	3 1)	4444,61	2	4223,89	1	4145,38	Τ,
95,91	1	43,54	1	23,36	2	44,77	1
94,32	1	42,23	< 1 <sup>5</sup> )	21,96	3°)	09,43	, 1
92,63	1,2	40,72	< 1 <sup>5</sup> )	21,62	3°)	08,66	1
89,55	3	25,21	1	11,83	4 10)	07,34	1
88,39	1	22,65	1	11,27	1	07,07	1
86,91	2,3	22,05	1	09,51	2,3	05,55	1
85,07	2,3	19,57	1	08,53	2	01,18	8
81,05	1	18,74	1	05,46	1,2	4096,88	1,
79,24	1	16,70	2,3	04,39	6 <sup>1 1</sup> )	95,94	1
77,85	1	11,67	3,4 6)	4199,19	8,412)	95,43	1
76,15	1,2	09,86	1,2	97,68	2	94,89	1
74,95	1	00,22	2	94,98	3,418)	87,19	2,3
73,31	2	4390,84	2	81,52	8	84,68	Ļ
70,88	1	88,53	1,2	79,49	8	82,38	1
66,23	2	86,86	1	78,98	2	81,85	1,2
63,10	1	78,77	2	77,11	2,3	80,95	1
60,28	3 ²)	47,10	<b>5</b> <sup>7</sup> )	76,47	6 <sup>14</sup> )	77,32	5
58,15	1	40,06	10 <sup>8</sup> )	74,51	8	78,58	1
56,10	2	<b>3</b> 8, <b>7</b> 8	3	70,66	4 18)	72,41	1
54,87	1,2	4242,73	2	66,87	1	70,72	1,2
53,66	1	35,92	2	64,59	1,2	69,17	ł,
52,24	1 <sup>8</sup> )	33,26	2	63,00	1,2	66,40	3,4
50,11	1	32,88	2	61,35	2,316)	64,69	1
49,13	1,2	32,12	1	58,68	2	63,17	2
46,95	3 4)	26,83	1	55,92	3 17)	62,07	3 #

1) V. 2) 4459,0 (V.). 3) V. 4) 4448,0 (V.). 5) Etwas sweifels: Linien. 6) 4413,0 (V.). 7) Nach Vogel Hg. 8) H $\gamma$  Ångströ 4340,9 (V.). 9) 4220,0 (V.). 10) 4210,0 (V.). 11) 4201,0 (V.). 12) 418 (V.). 13) 4193,0 (V.). 14) 4174,0 (V.). 15) 4168,0 (V.). 16) 4155,0 ? (V.). 18) H $\delta$  Ångström. 4101,0 (V.). 19) V.  $\Phi$  20) 4067,0 (V.). 21) 4065,0 (V.). 22) 4060,0 (V.).

Eine beigefügte Zeichnung gibt eine möglichst tre Copie der Platten.

41. Rob. Thalén. Ueber das Eisenspectrum, erhalten dem Flammenbogen (Nova Acta Roy. Soc. Sc. Upsala (3) 189 49 pp.).

Der Verf. hat in der vorliegenden Abhandlung was. 1200 Eisenlinien die Lagen in Wellenlängen bestimmt

u Grunde gelegt hat er die Werthe von Angström davon isgehend, dass wenn man statt diesen etwa die nach den uesten Messungen berichtigten einführen wollte, eine ungeure Confusion eintreten würde. Eine Reduction der Ängröm'schen Werthe auf wirklich absolut richtige Werthe inach dem Verf. eine Aufgabe der Zukunft. Die Messungen ihen von  $\lambda = 7160$  bis 4013.

Als Electricitätsquelle diente der Voltabogen zwischen ei Eisenpolen oder einem Eisen- und einem Kohlenpol; ersten Fall trat leicht ein Aneinanderbacken der beiden ble ein. Fremde Linien werden durch besondere Unterchung etwaiger Verunreinigungen eliminirt.

Die Vergrösserung betrug etwa 62, die Länge von Colliator und Beobachtungsfernrohr war 81 cm. Zur Dispersion enten sechs, resp. neun Prismen von Flintglas mit 60° echendem Winkel. Das Fadenkreuz wurde durch eine Glasitze ersetzt.

Die Eisenpole bedecken sich allmählich mit einer Oxydhicht, dann wird der Flammenbogen unruhig.

Wegen der Zahlenangaben und umfangreichen Tabellen üssen wir auf das Original verweisen. E. W.

. G. Basso. Erscheinungen der Krystallreflexion, erklärt aus der electromagnetischen Lichttheorie (Atti R. Acc. delle Sc. di Torino 20, p. 537 – 562. 1885).

Der Verf. sucht, aus der electromagnetischen Lichttheorie nige Erscheinungen zu erklären, die sich auf die Reflexion s Lichts an der Grenze krystallisirter Medien beziehen. hatte diese Frage schon in früheren Schriften behandelt id hatte dabei die mechanische Theorie Fresnel's zu runde gelegt.

Nachdem er kurz die Grundsätze zusammengestellt hat, e die electrischen Bedingungen irgend eines Isolators darellen, falls er als Träger des Lichtes dient, untersucht er in Fall eines Lichtstrahles von der Intensität Eins, der der Luft unter einem Einfallswinkel i die Grenzfläche nes senkrecht zur optischen Axe geschnittenen Krystalles ifft. Bezeichnen ferner  $\vartheta$  und  $\psi$  die Winkel, welche die

Einfallsebene mit den Polarisationsebenen des einfallenden und reflectirten Strahles bilden,  $V^2$  die Intensität des reflectirten Strahles, r.  $\omega$ ,  $\lambda$  die Winkel der ordinären Brechung, den Winkel zwischen der Normalen der ordinären und extraordinäre Wellen und den Winkel zwischen der Normalen der extraordinären Welle und der optischen Axe, so gelangt der Verf. zu folgenden vier Relationen:

$$\begin{split} \cos i (\sin \theta + V \sin \psi) &= u_2 \cos \lambda, \quad \cos \theta + V \cos \psi = -u_1, \\ \cos \theta - V \cos \psi &= -u_1 \frac{\operatorname{tg} i}{\operatorname{tg} r}, \\ \cos i (1 - V^2) &= \frac{\sin i}{\operatorname{tg} r} u_1^2 + \frac{\sin i}{\operatorname{tg} \lambda \cos \omega} u_2^2. \end{split}$$

Die ersten drei Gleichungen erhält man aus den Continuitätsbedingungen an der Grenzfläche, die vierte drückt das Princip der Erhaltung der Energie aus. Die Eliminrung der Hülfsunbekannten  $u_1$ ,  $u_2$  in diesem Gleichungssystem gestattet V und  $\psi$  mittelst i und  $\mathcal F$  zu berechnen, sowie mittelst anderer Grössen, die bekannte Functionen dieser Grössen und der optischen Constanten des Krystalles sind Dann kann man in jedem Falle die Intensität und die Polarisation des reflectirten Lichtes berechnen.

Der Verf. vergleicht die so erhaltenen Resultate mit den nach der gewöhnlichen Theorie gewonnenen, er weist auf die Uebereinstimmungs- und Divergenzpunkte auf; die letteren beruhen auf den verschiedenen Grundannahmen, welche den beiden Theorien zu Grunde liegen. E. W.

### 43. Th. Liebisch. Ueber die Totalreflexion an optisch axigen Krystallen (Neues Jahrb. f. Mineral. 1, p. 245—253. 1885).

Es handelt sich um die Frage, welche Lichtgeschwindigkeit im Innern eines Krystalls mit Hülfe der totalen Reflexion an seiner Oberfläche gemessen werden könne, ob die Geschwindigkeit der fortschreitenden Welle in Richtung der Wellennormalen, oder in Richtung des Strahles? W. Kohlrausch hatte in seiner Inauguraldissertation die erstere Geschwindigkeit als die massgebende angesehen und als Bedingung des Eintretens der totalen Reflexion diese angegeben, dass die Wellennormale der gebrochenen Welle in ie Grenzebene falle. Liebisch weist nach, dass diese Ancht auf der Verwechslung zweier verschiedener Schnitte er Wellenfläche beruhe, dass die wahre Sachlage folgende sei: otale Reflexion tritt dann ein, wenn der gebrochene Strahl die Grenzebene fällt; die Wellennormalen erfüllen (bei eliebiger Lage der Grenzebene) zwar auch eine Ebene, relche aber in complicirterer Weise bestimmt ist; anderereits liegen die Wellennormalen stets in der Einfallsebene, rährend die Strahlen im allgemeinen aus derselben herausreten. Nicht allein eine richtige Theorie regele dieses Reultat, sondern es sei auch in Einklang mit dem Versuche. Mit den Kohlrausch'schen Formeln treten letztere zum Theil in Widerspruch, und wo Uebereinstimmung stattfindet, rkläre sie sich aus besonderen Symmetrieverhältnissen.

Htz.

14. W. Zenker. Das Strobomikrometer; ein Instrument zur Messung kleinster Gangunterschiede zweier senkrecht zu einander polarisirter Lichtstrahlen (Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 1—10. 1884).

Der Apparat soll dazu dienen, um Gangunterschiede in loppeltbrechenden Platten zu bestimmen.

Der Verf. lässt dazu das Licht einer Natriumflamme unächst durch ein Nicol gehen, dann durch die Krystall-latte, deren Hauptschnitt um 45° gegen den Hauptschnitt es Nicols geneigt ist, dann durch ein ½ & Glimmerblättchen, ierauf durch eine Quarzdoppelplatte und endlich durch ein nalysirendes Nicol, das in einem kleinen Fernrohre bestigt ist.

Die Theorie des Apparates ist die, dass die aus der oppeltbrechenden Platte austretenden Strahlen durch die limmerplatten in circularpolarisirte Strahlen verwandelt weren, die sich beim Austritt selbst wieder zu geradlinigen zuammensetzen; die Lage der Polarisationsebene hängt aber on dem Gangunterschiede beider ab. Zur Bestimmung leser Lage dient nun der Doppelquarz. Der Verf. bepricht in seiner Abhandlung sehr ausführlich alle Fehlerwellen.

45. E. Wartmann. Der compensirte Rheolyseur und de Polyrheolyseur (Arch. des Sc. phys. et nat. (3) 13, p. 52—57. 1885

In einen Quecksilberring wird von zwei diametral geger überliegenden Stellen A, B der Strom eingeleitet. Derivin man von zwei anderen ebenso gelegenen Stellen C, D de Strom zu einer Leitung, so ändert sich je nach der Neigun des Durchmessers CD zu dem Durchmesser AB seine Intensität darin. Leitet man aber noch von zwei Punkten E, I welche gegen CD um  $90^{\circ}$  gedreht sind, den Strom zu eine zweiten Leitung von gleichem Widerstand ab, so bleibt die Stromintensität in der Säule constant, die Stromintensität in den derivirten Kreisen ändert sich bei einer Umdrehung nach Stärke und Richtung. Auch kann man beim Polyrheolyseur mehrere derartige Ableitungen anbringen. G. W.

46. G. Guglielmo. Ueber den Einfluss des Extrastrass auf die Messung des Widerstandes der Elemente nach in Methode von Mance (Atti della R. Acc. di Torino 20, p. 279–285. 1885).

Die Extraströme in den Rheostatendrähten bedingen bei dieser Methode zuweilen Störungen, welche bedeutender ein können, als die der Polarisation zuzuschreibenden. Man har diesen Fehler vermeiden, indem man den Widerstand des Zwiges vermehrt, welcher den Schlüssel enthält, oder bei Anweider des Electrometers durch so langsame Bewegung des Comme tators, dass die Extraströme im letzten Augenblick der Verbidung des Electrometers mit der Schliessung schon abgelaufe sind, was durch Anwendung von Quecksilbernäpfen geschebe Auch konnte man zu der Säule eine dickdrahie Kupferdrahtspirale von bekanntem kleinen Widerstand in zufügen und in dieselbe mehr oder weniger einen Eisenko hineinstecken, um den Extrastrom des benachbarten Zweige zu neutralisiren. Dann muss der gemessene Widerstand Elementes bei Aenderung des Widerstandes des den Schlisse enthaltenden Zweiges oder bei Einfügung einer electron torischen Kraft in denselben im einen oder anderen Sint G. W. constant erscheinen.

7. Lazare Weeler. Leitungsfähigkeit von Metallen und Legirungen (Centralzeit. f. Opt. u. Mech. 6, p. 28—29. 1885).

Die Leitungsfähigkeiten sind gegen die des Silbers gleich 00 bestimmt. Die Metalle waren rein.

Silber	100	50 % Silber, 50 % Gold 16,12
Kupfer	100	Schwedisches Eisen 16
Siliciumbronce	98	Zinn 15,45
50 % Silber, 50 % Gold	86,65	Aluminiumbronce 12,6
Gold	78	Siemens Stahl 12
Aluminium	54,2	Platin 10,6
Siliciumbronce	35	Blei 8,88
Zink	29,9	Nickel 7,89
Phosphorbronce	29	Antimon 3,88
		G. W.

 H. Götz und A. Kurz. Galvanischer Widerstand von Drähten bei verschiedener Anspannung (Rep. de Phys. 21, p. 87—114. 1885).

Harter Stahldraht 0,00011 mm<sup>2</sup>/kg für q = 1,2  $v = \frac{1}{8}$  Geglühter Stahldraht 0,00004-0,00011 , q = 1,2  $v = \frac{1}{4}$  Harter Kupferdraht 0,00013 , q = 0,8  $v = \frac{1}{8}$  Geglühter Kupferdraht 0,00035 , q = 0,7 . G. W.

49. Wilh. Ostwald. Notiz über das electrische Leitu rermögen der Säuren (Kolbe J. 30, p. 93—95 u. 225—1884).

Nach dem Verf. hängt das Leitungsvermögen für F tricität bei einer gleichen Anzahl der electrolysirbaren lecüle nur von der Geschwindigkeit ab, mit der die Iden Transport der Electricität vollführen, was wieder der Fähigkeit der Stoffe abhängen soll, ihre Ionen au tauschen. Davon wird auch die Geschwindigkeit der mischen Reactionen bedingt. Da nach Ostwald die u dem Einfluss von Säuren verlaufenden vergleichbaren B tionen untereinander proportional und von ihren Affini grössen bedingt sind, sollen die Reactionsgeschwindigke dem electrischen Leitungsvermögen der Säuren proponal sein.

Die Leitungsfähigkeiten wurden bis zu Verdünnu von  $^{1}/_{1000}$  mittelst der Methode alternirender Ströme Kohlrausch in einem Rohr von der Form eines Reagirgl vorgenommen, in welchem zwei horizontale Platinblech verschiedener Höhe einander gegenüber standen.

Die gefundenen äquivalenten Leitungsvermögen bei sung von 1 Aeq. in 1 bis 1000 l Wasser sind in beifol der Tabelle angegeben.

Substanz		Verdünnung		
Substanz	1 l	10 l	100 l	1
1. Salzsäure, HCl	100,0	118,0	123.5	1
2. Bromwasserstoffsäure, HBr	101,4	119,8	125,9	1
3. Salpetersaure, HO. NO	99,4	116,7	122,5	1
4. Aethylsulfonsäure, HO . SO, . C, H,	80,3	106,8	113,5	1
5. Aethylschwefelsäure, HO.SO, OC, H5	88,6	108,5	116.6	1
6. Isäthionsäure, HO . SO2 . C2H4OH	75,3	103,8	110,2	1
7. Phenylsulfonsäure, HOSO <sub>2</sub> . C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	73,6	104,8	111,3	
8. Ameisensäure, HOCOH	1,718	5,31	15,75	
9. Essigsäure, HOCO. CH <sub>3</sub>	0,436	1,557	4,96	
10. Buttersäure, HOCO . CH, . C, H,	0,333	1,404	4,45	
11. Isobuttersäure, HOCO . CH(CH <sub>3</sub> ),	0,329	1,403	4,41	
12. Monochloressigsäure, HOCO. CH, Cl.	5,06	15,26	38,9	
13. Dichloressigsaure, HOCO. CHCl,	24,75	64,2	99.6	10
14. Trichloressigsäure, HOCO . CCl	61,1	100,3	110,2	10

Substanz	Verdünnung					
Superanz	1 l	10 l	100 l	1000 l		
re, HOCO.CH <sub>2</sub> OH	1,390	4,65	13,90	87,1		
colsaure, HOCO.CH <sub>2</sub> .OCH <sub>3</sub>	1,787	6,61	19,19	47,7		
colsaure, HOCO.CH, OC, H,	-	5,46	16,49	48,9		
B, HOCO . CHOH . CHa	1,085	4,25	13,07	85,4		
pionsäure, HOCO.CH, CH, OH	0,650	2,310	6,79	19,52		
iure, HOCO. CHOH. CH.OH	1,556	5,50	16,27	42,6		
bensäure, HOCO.CO.CHa	6,01	19,26	46,1	76,4		
tersaure, HOCO.COH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	1,316	4,21	11,80	32,5		
iure, (HO), SO,	65,0	77,2	102,7	118,4		
, (HOCO) <sub>2</sub>	19,50	38,7	53,0	52,8		
e, (HOCO), CH,	3,16	9,52	24,35	43,9		
saure, (HOCO), C, H,	0,695	2,061	6,16	16,91		
re, (HOCO) <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>2</sub> OH	1,401	4,79	13,88	33,2		
$\mathbf{e}$ , (HOCO) <sub>2</sub> $\mathbf{C}_{\mathbf{g}}\mathbf{H}_{\mathbf{g}}(\mathbf{OH})_{\mathbf{g}}$	2,370	6,89	20,90	45,5		
iure, (HOCO.CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> O	2,621	7,95	21,16	46,1		
säure, (HOCO) <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>6</sub>	1,109	8,31	8,26	20,22		
äure, (HOCO) <sub>8</sub> C <sub>8</sub> H <sub>4</sub> OH	1,728	5,49	14,82	28,82		
äure, (HO), PO	7,16	15,39	28,40	81,4		
e, (HO) <sub>3</sub> AsO	5,32	12,38	25,49	30,8		

Vorversuchen mit 24, bei den definitiven Versuchen ils organischen, theils anorganischen Säuren sind stähigkeiten mit der Geschwindigkeit der Katalyse acetats durch dieselben Säuren, resp. der Inversion uckers einander ziemlich gleich, wenn man die r Salzsäure gleich 100 setzt, wobei freilich Abvon 65,1 bis 73,2, 25,3 bis 27, 79,9 bis 91, 74,8 rkommen.

'erf. sieht diese Uebereinstimmung als einen Beie Clausius'sche Theorie der Electrolyse an und chemische Verwandtschaft als eine Anziehung, Fähigkeit der Elemente, z. B. des Wasserstoffs, in Reaction zu treten, davon abhängt, wie oft erstoffatom sich in abtrennbarer Lage befindet, der Intensität der die Atome in die Gleichgezurückführenden Kräften abhängen soll. Ferner ei die Grösse der auf das Wasserstoffatom ausnziehung im Moment der grössten Elongation, resp. der letzteren, welche mit der Temperatur zunimmt.

Mit der Verdünnung nehmen die äquivalenten Leitungvermögen bei Chlorwasserstoff und den verwandten starken
Säuren bis zur Verdünnung der Lösung von 1 Aeq. in 11
auf 100 l nicht bedeutend zu und sinken dann bis auf 1000 l
Das Wasser soll also bei geringen Verdünnungen den Trasport der Electricität erleichtern, bei höheren erschwere.
Bei den schwachen einbasischen Säuren 8—22 wächst das
äquivalente Leitungsvermögen mit der Verdünnung stark
und convergirt gegen den Werth (100) desselben bei der
starken Säuren. Das Ansteigen ist annähernd proportional
der Quadratwurzel aus der Wassermenge, solange der Wert
30—40 nicht erreicht ist, dann langsamer. Bei sehr schwichen Säuren ist die Zunahme etwas grösser.

Die Curven für die einbasischen Säuren schneiden sich nicht; für die zweibasischen Säuren (Oxalsäure) erreicht die äquivalente Leitungsvermögen bei 100 l Verdünnung den Werf 53,0 und wächst bei weiterer Verdünnung nicht weiter. Ander zweibasischen Säuren bleiben weit unter diesem Werth und erreichen kein Maximum. Das Leitungsvermögen der Schwefelsäure steigt bei steigender Verdünnung über jenen Werth

Bei dreibasischen Säuren liegt der Grenzwerth nach der Verf. etwa bei 35.

Nach dem Verf. sollen hiernach die Grenzwerthe der äquivalenten Leitungsfähigkeiten für die ein-, zwei- und dreibasischen Säuren sich wie 1:4:4 verhalten, die moleculare Leitungsfähigkeiten also gleich sein.

Indess schwanken bei den Versuchen des Verf. die äquinlenten Leitungsvermögen der einbasischen Säuren bei der stärksten angewandten Verdünnung immer noch zwischen 112,2 (HCl) und 12,65 (Isobuttersäure), die der zweibasischen zwischen 16,91 (Bernsteinsäure), 52,8 (Oxalsäure), 113,4 (Schwefelsäure), also etwa im Verhältniss von 1:9 und 1:6,7.

G. W

<sup>50.</sup> W. Ostwald. Ueber die Zulässigkeit electrischer Fürstandsbestimmungen mit Wechselströmen (Journ. f. prakt. On N. F. 31, p. 219—223. 1885).

Einen Einwand gegen die Benutzung der Methode TE. Kohlrausch durch Ostwald mittelst des Appensis

von S. Arrhenius für organische Verbindungen, wobei schlecht leitende, sich nicht wieder rückbildende Verbindungen entstehen, sucht derselbe dadurch zu entkräften, dass er sich auf die Versuche von Tollinger beruft, welche bei Anwendung von gleichgerichteten Strömen für anorganische Verbindungen dieselben Resultate geben, wie die von Kohlrausch angestellten, und meint, auch z. B. bei der Schwefelsäure fände die Rückbildung nicht statt.

Auch senkt er in ein Reagirglas eine oben und unten offene Glasröhre, welche oben eine flache Platindrahtspirale als Electrode enthält, unten von einem Platindrahtring als zweite Electrode umgeben ist, und bestimmt in diesem Apparat Widerstände von Lösungen von Schwefelsäure, Phosphorsäure  $\binom{1}{10}$ , Oxalsäure, Weinsäure  $\binom{1}{10}$ , Citronensäure, Milchsaure, Ameisensaure, Essigsaure, Malonsaure (1/1), wo die Zahlen 1/10, 1/1 die Zehntelnormallösung und Normallösung bezeichnen, einmal mittelst des Differentialgalvanometers mit constanten Strömen, indem die obere Electrode verstellt wird und der Strom durch einen eingeschalteten Rheostaten regulirt wird, dann auch mittelst Wechselströmen. Der Verf. gibt an, dass er bei der ersten Methode keine genauen Resultate, sondern unregelmässige Zuckungen der Magnetnadel um die Gleichgewichtslage erhielt. Wenn er einen Mittelwerth aus diesen Beobachtungen zieht, weichen die Resultate nach beiden Methoden um höchstens 3/425 voneinander ab.

Auch findet er den Widerstand bei starken und schwachen, schneller und langsamer aufeinander folgenden Wechselströmen gleich.

G. W.

 J. A. Lighthipe. Galvanisches Element (Centralbl. f. Electrotechn. 8, p. 236, 1885. D.-R.-P. Nr. 30086 dd. 29. Mai 1884).

In ein Gefäss wird ein Cylinder von Eisendrahtgeflecht oder gelochtem Eisenblech gesetzt, dahinein, durch Gummiringe isolirt, der isolirte Zinkkloben, zwischen die Gefässwand und den Eisencylinder werden Eisenspähne gebracht und das Ganze wird mit concentrirter Natronlauge gefüllt. G. W. 52. Vincent Holmes, Stephan Emmaus und Fr Eustace Bourke, Elemente (Electrotechn. Z.-S. 6, p. 34

Die Lösungen in den Zink- und Kohleelemente Schwefelsäure und Lösung von Chilisalpeter in genat valenten Verhältnissen.

53. A. W. Reinold und A. W. Rücker. Der 1 eines galvanischen Stromes auf die Dickenänderung Häute (Phil. Mag. (5) 19, p. 94—100. 1885).

Zwischen zwei conaxialen Platinringen von etwa Durchmesser, welche sich in Glaskästen befanden, v 30 bis 40 mm lange Cylinder von Seifenwasser oder von Plateau'schen Mischung, Seifenwasser mit Glycerii Zusatz von etwas Salpeter hergestellt, um die Leitung keit zu verbessern. Sich selbst überlassen, werde Wände der Cylinder oben dünner, und es erscheint d ein allmählich nach unten sich ausbreitender sch Ring. Drei solche Cylinder wurden gleichzeitig beob Wird durch den einen ein Strom von neun Lecl Elementen in der Richtung von oben nach unten hin geleitet, so beschleunigt er die Bildung des schwarzen oben; die Stromintensität nimmt ab; wird er von nach oben geleitet, so verzögert er dieselbe, die Stron sität nimmt zu, der schwarze Ring, welcher sich ob bildet hat, verschwindet. Störungen bei dem ersten V verursachen die Mitführung von Flüssigkeitsmassen, an dem oberen Ring selbst angehäuft sind.

(Da die Flüssigkeit feste Stoffe enthält, so kann h Erscheinung der electrischen Endosmose eintreten durch die Flüssigkeit neben den Seifentheilen versc wird. G. W.)

54. Martin Krieg. Beiträge zum zeitlichen Verlag galvanischen Polarisation (Dissertation, Halle, 1884, 47)

Die Versuche betreffen den Abfall der Polarisation dem Oeffnen des polarisirenden Stromes und wurden m des Rheotoms von Bernstein (Wied. Electr. 4a. p. angestellt, wobei man die Polarisation bereits <sup>1</sup>/10000 <sup>1</sup>/<sub>20000</sub> Secunde nach dem Oeffnen beobachten kann, indem man den Hauptstrom durch die Zersetzungszelle und eine Nebenschliessung zu derselben leitet und zu gegebenen Zeiten den die erstere enthaltenden Zweig öffnet.

Auch wurde dabei die electromotorische Kraft nach der du Bois'schen Compensationsmethode bestimmt, wobei als compensirende Kette ein Noë'sches Thermoelement diente.

Nimmt man an, dass die Aenderung der Polarisation dp/dt mit der Zeit der Polarisation p selbst proportional ist, also  $-dp/dt = \alpha p$ , oder  $\alpha = 1/t \cdot \log(p_1/p)$ , wo  $p_1$  die Initial-polarisation ist, so kann man  $\alpha$  die Abgleichungsconstante nennen. Diese Constante ist der Reihe nach kleiner bei Platinelectroden und concentrirten Lösungen von:

NaCl, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, NaBr, KBr, KJ, CuSO<sub>4</sub>, FeSO<sub>4</sub>, Pb(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, NaJ und ist für NaCl 477,52, für NaJ 48,48.

Beachtenswerth ist, dass in NaJ die Depolarisation sehr langsam vor sich geht. Ferner ist für:

Die Zeit betrug etwa 2315,5—2388,5. $10^{-7}$  Sec. Bemerkenswerth ist der geringe Werth für  $\alpha$  bei NaJ.

Für verschiedene Metalle ist ebenfalls die Depolarisation verschieden, und zwar überwiegt der Einfluss derselben den des Salzes. Im allgemeinen ist die Depolarisation für Aluminium am grössten, die für Nickel und Platin steht in der Mitte; für Silber und Gold ist sie am kleinsten.

Die Reihenfolge der Salze, welche bei verschiedenen Electroden der Abnahme von  $\alpha$  entspricht, ist für:

Ag: KCl, KBr, KJ. Ni: KCl, KJ, KBr. Al: KCl, KJ, KBr. Pt: KCl, KBr, KJ.

Sie ist also verschieden. Die Werthe von  $\alpha$  für eine Flüssigkeit sind sehr verschieden, so ist z. B.  $\alpha$  für KCl bei Electroden von:

Au Ag Ni Pt Al 51,76 167,73 277,77 386,17 1207,78. Im geöffneten Kreise nimmt die Polarisation für Gold und Silber langsam, für Nickel schneller, für Aluminium am schnellsten ab. In Lösungen von KCl und KJ tritt bei letzterem nach  $^{1}_{/50}$ , bis  $^{3}_{/500}$  Secunde sogar eine Umkehr der Polarisation ein. G. W.

Kalischer. Ueber ein neues secundäres Element (Verl.
d. phys. Ges. in Berlin 1885, p. 19—25).

Das Element besteht aus Eisen und Blei in einer concentrirten Lösung von Bleinitrat. Das Eisen dient bei der Ladung als Anode, wird passiv und überzieht sich bei nicht zu dichten Strömen mit cohärenten dicken Schichten von schwarzem Bleisuperoxyd, welches das Eisen vor der Berübrung mit der Flüssigkeit und der Zerstörung schützt. Die Ladung ist beendet, wenn stärkere Gasentwickelung an der Anode erscheint und die Lösung daselbst mit Schwefelsaute nur einen schwachen Niederschlag gibt. Um das Fortwachser des Bleies von der Kathode zur Anode zu verhüten, wird als Kathode amalgamirtes Blei verwendet, welches mit Queck silber in Berührung ist. Bei der Entladung wird das Superoxyd braun und verwandelt sich schliesslich in Bleioxyd, m bei der Ladung wiederum in Superoxyd von tiefschwarzer Farbe überzugehen. Die electromotorische Kraft steigt bis auf 2, auch 2,5 Volts und sinkt bei offener Kette etwa sui 1,8 Volts. Sind die Elemente längere Zeit entladen, wobei die electromotorische Kraft etwa auf 1,7 Volts gesunken ist so steigt sie bei dem Oeffnen wieder allmählich auf 1,76 Volts (ähnlich wie bei den Bleiaccumulatoren) und der Widerstand nimmt ab.

Die Bleikathode muss wegen ihrer Löslichkeit in Salpetersäure von Zeit zu Zeit ersetzt werden. Kohle statt des Eisens ist ebenfalls zu verwenden. In Mangansalzlösungen bildet sich mit einer Kathode von Platin auf einer Eisenanode kein Mangansuperoxyd, erstere sind also nicht zu verwenden.

G. W.

6. F. Brush. Neuerungen in der Herstellung der bei secundären galvanischen Batterien benutzten Platten oder Elemente (Polytechn. Notizbl. 40, p. 54. 1885).

Die Platten werden wiederholt geladen, erhitzt und absekühlt. G. W.

57. G. Ferraris. Theoretische und experimentelle Untersuchungen über den secundären Generator von Gaulard und Gibbs (Mem. della R. Acc. di Torino (2) 37. 1885. 73 pp.).

Der Generator ist ein Inductionsapparat, bestehend aus wei Spiralen, welche aus übereinander liegenden Kupferlechringen bestehen, welche an einer Stelle radial aufgehnitten und hintereinander verlöthet sind, sodass sie eine irale nach Art einer Wendeltreppe bilden. Die Windungen der Spiralen wechseln miteinander ab und sind durch schengeklebtes Cartonpapier voneinander getrennt. Mehsolcher Apparate können hinter- und nebeneinander bunden werden.

Die Untersuchungen über die Inductionsverhältnisse, r die Wärmeerzeugung und Leitungsfähigkeit sind sehr ndlich durchgeführt, sowohl in theoretischer Beziehung, auch in experimenteller; sie haben indess namentlich nisches Interesse, insofern sie die Arbeitsleistung bei der ftübertragung betreffen, wozu obige Generatoren vorgelagen worden sind. Wir müssen eben deshalb uns hier den Hinweis auf die Originalabhandlung begnügen.

G. W.

Oliver J. Lodge. Ueber den Sitz der electromotorischen Fräste in der Volta'schen Zelle (British Assoc. for the Advancement of Sc. 1884, 70 pp. Phil. Mag. (5) 19, p. 153—190, 254—280, 340—365, 1885).

Der Verf. gibt als Grundlage für eine Discussion über 8 angeführte Thema in der British Association in Montreal 10 Uebersicht über die auf diesem Gebiete ausgeführten 12 suche und fügt dann seine eigenen Schlüsse aus denselben 12 u.

Es wird genügen, zu erwähnen, dass der Verfasser ie andere Physiker vor ihm) annimmt, eine Substanz be-

sitze in einem Medium (z. B. Luft), welches auf dasselbe chemisch zu wirken strebt, ein anderes Potential als letzteres; ein positives, wenn der wirksame Bestandtheil de-Elementes electropositiv ist, und umgekehrt. Diese Poter tialdifferenz soll annähernd aus der potentiellen Energie (de Wärmeäquivalent) der Verbindung der Substanz und Mediums berechnet werden können. Ausserdem wirkt n eine von den chemischen Einwirkungen an der Contacts unabhängige Kraft, welche namentlich bei schlechten Leit. bedeutend ist. Diese letztere wahre Contactkraft verursach das Peltier'sche Phänomen, ihre Aenderung durch Erri mung die thermoelectrischen Ströme. Somit gebe es me Spannungsreihen, die eine Volta'sche entspricht der Contactkraft, infolge der chemischen Einwirkung des äusseren Mediums, die andere ist die thermoelectrische Reihe. (Du die Thermoströme nicht allein durch eine Aenderung de Stellung der Metalle in ihrer (wahren) Spannungsreihe bedingt sein können, soweit sie auf der verschiedenen Anziehung der Metalle gegen die Electricitäten beruht, hat bekanntlich Clausius gezeigt.) In einem Stromkreise ist die zur Ehaltung des Stromes erforderliche Kraft nur der chemische Action äquivalent vermehrt oder vermindert um umkehrber Wärmeffecte. (Der Verf. ignorirt die hierher gehörige Theorie der Strombildung von G. Wiedemann.)

Andere, allgemein als wichtig anerkannte Punkte (L) die vier Sätze Wied. Electr. 2, § 1098) erklärt der Verl fach für irrelevant und discutirt sie in keiner Weise.

Endlich bespricht der Verf. die Speculationen von Sir W. Thomson in Betreff der Grösse der Atome, wobei ör Electricitätserregung zwischen Zink und Kupfer auf die durchaus unbekannte Wärme bei ihrer Verbindung zu Messig bezogen werden muss und die durch äussere chemische Erwirkungen bedingten Ladungen auszuschliessen sind. Da auf die Wärmemengen bei der Verbindung der Metalle nicht grügend bekannt sind, wendet sich der Verf. der Verbindung einer auf Atomdicke ausgewalzten Zinkplatte von 1 Aeq. (5) Gewicht und der Oberfläche A mit Sauerstoff zu, deren Petentialdifferenz gegen die Luft in electrostatischen Einheits gleich V, in electromagnetischen gleich V/300, deren Ladung

also  $2AV/4\pi x$  ist, wo x der Abstand zwischen dem Zink und der Luft ist. Die electrische Energie der Ladung ist  $AV^2/2\pi x$ . Chemisch würde diese Energie gleich dem mechanischen Aequivalent der Verbindungswärme 46000 VJ sein, wo J das mechanische Wärmeäquivalent. Bei Gleichsetzung beider Werthe und Berücksichtigung des Gewichts des Metalles  $m = Ax \rho$ , wo  $\rho$  das spec. Gewicht ist, ergibt sich  $mV = 0.828 \pi \rho x^2 J \cdot 10^{10}$  oder, wenn m = 65,  $\rho = 7$ , V = 1.8 und die lineare Dimension des Atoms  $x = 4 \times 10^{-9}$ . Andere Metalle werden andere Werthe ergeben. Sir William Thomson schätzte diese Grösse zwischen  $2 \times 10^{-7}$  und  $10^{-9}$ .

Andere nicht rein sachliche Ausführungen des Verf. gehören nicht hierher. G. W.

59. H. Linsenbarth. Zur Theorie des Ampère'schen Versuches, wonach zwei in derselben Geraden gelegene Elemente desselben Stromes sich abstossen (Dissert., Halle a/S., 1884. 26 pp.).

Der Verf. berechnet mit der Ampère'schen Formel die verschiedenen, bei diesem Versuch auftretenden Kräfte, die Wechselwirkung zwischen dem Strom in den Quecksilberrinnen und den ihnen gleichgerichteten beiden parallelen Theilen des schwimmenden Bügels, sowie in dem Quertheil des letzteren. Er sucht zu zeigen, dass bei dieser Art der Berechnung die Richtung der Bewegung hauptsächlich von der Einwirkung der Theile des Stromkreises, aus welchen der Strom in den Bügel eintritt, auf die unendlich nahen Theile des letzteren herrührt.

Dies folgert der Verf. namentlich aus einem Versuche, wo die Leitung mit dem Bügel die Form hat. Gehören die oberen horizontal gezeichneten Theile zum Bügel, so bewegt er sich in der Figur von unten nach oben; gehören sie zur festen Leitung, von oben nach unten.

G. W.

60. C. L. R. E. Menges. Neues astatisches Galvanometer (Lum. électr. 15, p. 543-544. 1885).

Zwischen zwei verticalen Spiralen ist ein I förmiger, mit einem Spiegel versehener Magnet aufgehängt, dessen

horizontale Schenkel über und unter den Endflächen d Spiralen in der Ruhelage auf der durch ihre Axe gelegte Ebene senkrecht stehen. Der Magnet ist durch Veränderu seines Aufhängepunktes am oberen Arme leicht zu astasira G. W.

61. A. d'Arsonval. Ueber einige galvanometrische Aminungen (Lum. électr. 7, p. 461—463. 1885).

Der Verf. beschreibt verschiedene empfindliche Austnungen. Bei der einen trägt ein Faden einen Spiegel is einem unterhalb befindlichen horizontalen Arm, der am eine Ende senkrecht zu seiner Richtung einen kleinen, auf einer Nadelspitze schwebenden horizontalen Magnetstab tigt dessen Enden in zwei Spiralen hineinragen. Bei einer in deren wird das gewöhnliche astatische System durch mit ihren Biegungen aneinander liegende Hufeisenmagnen aus Uhrfedern ersetzt, deren Schenkel in einer Ebene und horizontal liegen.

Bei anderen Anordnungen werden horizontale Nähnde an einem in einer Spirale befindlichen Spiegel befestigt, wiche mit ihren Spitzen auf dem Ende eines horizontalen in netstabes ruhen und sich so um die Berührungspunkte drasse Auch wird ein mit Spiegel versehener förmiger Mage mit seinen Schenkeln in horizontaler Lage und in einer veticalebene vor zwei den Enden der Schenkel gegenüberliege den horizontalen Spiralen aufgehängt; oder es werden die Ender Schenkel gegeneinander gebogen, sodass der nunmehrie einer Horizontalebene aufgehängte Magnet mit denselbei die beiden Enden einer Spirale hineinragt.

62. S. Schuckert. Strom- und Spannungsmesser (Dingl. 256, p. 119—120. 1885. D.-R.-P. Kl. 2. Nr. 30486 vom 25. lpd 1884).

In einer Spirale befindet sich eine Eisenröhre, dem Axe der der Spirale parallel ist, und die beim Durchlein eines Stromes durch die Spirale gegen die Wände demele gezogen wird. Die Eisenröhre dreht sich um eine in befindliche, excentrische Axe und trägt am Ende einen seiner Scala spielenden Zeiger.

63. L. Scharnweber. Ampero- und Voltmeter (Centralbl. f. Electrotechn. 1885. Nr. 2, p. 40).

Vor einem geraden aufrechten Eisencylinder dreht sich ein in der Verticalebene gebogenes 

förmiges Stück Flacheisen um eine in der Verbindung des unteren horizontalen und verticalen Theils befindliche Axe. Durch eine Spiralfeder wird das obere Ende gegen den oberen Theil des Eisencylinders hingedrückt. Letztere und der verticale Theil des Flacheisens sind von weiten, beide umfassenden Drahtwindungen umgeben, sodass z. B. beide beim Durchleiten des Stromes durch letztere oben Nordpole erhalten. Dadurch wird der obere Theil des Flacheisenbügels von dem Eisencylinder abgedrückt. Die Bewegung kann durch einen am oberen Theil des Bügels angebrachten Zeiger beobachtet werden.

64. J. von Kries. Ueber das Federrheonom (Du Bois' Arch. f. Physiologie 1885, p. 85).

Ein wesentlich physiologischen Zwecken dienender Apparat. G. W.

65. Carl Löscher. Ueber magnetische Folgepunkte (Dissert. Halle a/S., 1884. 43 pp.).

Der Verf. hat einen Eisenstab in Drahtrollen von 2,5 cm Breite und 200 Windungen, durch welche ein Strom geleitet wurde, magnetisirt, und auf den Stab eine Inductionsspirale gebracht, in der beim Oeffnen und Schliessen des Stromes in den Magnetisirungsspiralen Ströme erzeugt wurden, welche das magnetische Moment an der Stelle derselben massen. Die Stärke des magnetisirenden und Inductionsstroms wurde mittelst eines Commutators an demselben Spiegelgalvanometer unter Einschaltung geeigneter Widerstände abgelesen.

Die so gemessene Vertheilung der Momente wurde bestimmt bei einem 1 m langen Stabe, auf welchen an verschiedene Stellen die Magnetisirungsspirale geschoben war. Dieselbe entsprach im allgemeinen der Formel  $y = A(u^{-x} - \mu^{-(3l-x)})$ , wo l die halbe Länge des Stabes, x der Abstand der Inductionsspirale von der Magnetisirungsspirale ist; indess er-

gaben sich Abweichungen. Auch bei Anwendung von zwei gleichen Magnetisirungsspiralen, welche gleich weit vom Ende des Stabes ablagen, durch welche der Strom in gleicher und entgegengesetzter Richtung floss, liessen sich ähnliche Formeln anwenden. Die beobachteten Momente sind im letzten Fall, wie schon Gaugain gefunden, kleiner als der Different der einzeln wirkenden Spiralen entspricht. Dabei entsteht ein Folgepunkt, in welchem die magnetischen Momente durch Null (in der Mitte) hindurch ihr Zeichen wechseln. Bei einem kurzen Stab sind die Momente durch die Formel  $Y = A(\mu^{-x} - \mu^{-(t-x)}) - A(\mu^{-(t-x)} - \mu^{-(t-x)})$ , für einen langen durch die Formel  $Y = A(\mu^{-x} - \mu^{-(t-x)})$  darzustellen

Sind die magnetisirenden Kräfte der Spiralen nicht gleich, so ist in beiden Gliedern der Formel A verschieden, der Folgepunkt liegt nach der Seite der schwächer wirkenden hin. Wird die eine der beiden gleichen Spiralen S und S. z. B. S gegen S<sub>1</sub> um eine bestimmte Strecke hingeschoben so schiebt sich der Folgepunkt auch nach S<sub>1</sub> hin.

Erwärmt man einen Eisenstab, welcher an beiden Enden von Spiralen von gleicher magnetisirender Kraft umgeben ist, auf der einen Hälfte, so verschiebt sich der Folgepunkt gegen die andere Hälfte hin, infolge der leichteren Magnetisirbarkeit der erwärmten Hälfte. Dies zeigt sich auch bei ungleicher Stellung beider Spiralen.

Liegt die eine Spirale  $S_1$  näher dem Folgepunkt als  $S_2$  so bemerkt man vor dem definitiven Ausschlage der Galvandmeternadel beim Oeffnen und Schliessen des magnetisirenden Stromes, infolge des Inductionsstromes ein kurzes Zucken nach der entgegengesetzten hin. Dasselbe tritt bei Stellungen der Inductionsspirale ein, welche um so weiter vom Folgepunkt entfernt sind, je grösser die Stärke des magnetisirenden Stromes ist. Dieses Zucken rührt von der Verzögerung der magnetischen Vertheilung her, welche nach dem letzerwähnten Versuch um so grösser ist, je stärker die magnetisirende Kraft ist. Mit der Dicke der Eisenstäbe nimmt die Intensität der Zuckung, also die Schnelligkeit der Fortpflanzung der Vertheilung ab.

6. Fr. Křížík. Ueber die Anziehung von Solenoiden auf Eisenkerne (Centralbl. f. Electrotechn. 8, p. 136—138 u. 162—166. 1885).

Die Resultate dieser wesentlich technischen Untersuchung ind namentlich folgende: Ist ein cylindrischer Eisenkern ürzer als die Hälfte der Spirale, so liegt das untere Ende es Kerns bei der Maximalanziehung oberhalb des Halbiungspunktes der Spirale. Wird der Kern länger, so rückt as Ende hierbei immer mehr gegen den unteren Rand der Bei conischen Eisenkernen geschieht dies pirale vor. chneller. Bei letzteren liegt der Maximalpunkt der Anehungscurve viel tiefer als bei cylindrischen Kernen. Bei inem Kern, welcher oben cylindrisch, unten conisch ist, ann sich die Anziehungscurve bei immer weiterem Einenken des Kernes in die Spirale erst schnell heben, dann ingsam abfallen, während das Verhalten bei cylindrischen lernen gerade umgekehrt ist. Macht man den conischen lern unten dicker, so kann die Curve zwei Maxima haben; t er unten cylindrisch, so kann die Anziehung auf einer anzen Strecke (an Stelle des zweiten Maximums) sich gleich G. W. leiben.

 H. Hurion. Ueber die Aenderung des electrischen Widerstandes des Wismuths in einem Magnetfelde (C. R. 100, p. 348-350. 1885).

Eine dünne, auf Glas geklebte rhombische dünne Wisuthplatte wird in äquatorialer Lage zwischen die Magnetole gebracht. Der Widerstand wächst, wie auch Righi
efunden hat, scheinbar schneller als die Intensität des
lagnetfeldes. Die Ursache hiervon ist, dass die mechaische Wirkung der Magnetpole auf eine zwischen ihnen
ifgehängte Wismuthplatte in gleichem Verhältnisse mit der
tärke des Magnetfeldes wächst, wie man durch die Torsion
es die Platte tragenden Fadens erkennen kann, welche errderlich ist, um die äquatorial aufgehängte Platte um einen
estimmten Winkel abzulenken. G. W.

68. Th. Gross. Ueber eine neue Entstehungsweise galvanischer Ströme durch Magnetismus (Verhandl. d. phys. Ges. in Berlin 1885, p. 33—41).

Bis auf ihre Endflächen lackirte Eisendrähte wurden mit ersteren in ein Porcellanschiffchen voll Eisenchloridlösung vom spec. Gewicht 1,2 eingesenkt, mit einem Galvanometer verbunden und abwechselnd durch einen um sie in Spiralen herumgeleiteten Strom magnetisirt. Dabei entstand ein Strom, welcher durch die Eisenchloridlösung von dem magnetisirten Draht zum anderen ging. Die Richtung der Magnetisirung der Electrode hat auf die Stromesrichtung keinen Einfluss. Mit wachsender Magnetisirung wächst die Stromintensität. Nach dem Aufhören der länger dauernden Magnetisirung bleibt zuweilen ein schwacher Strom bestehen; zuweilen zeigt sich auch ein Gegenstrom. Bei wiederholter Magnetisirung wird die Wirkung schwächer, sie wird aber durch Ausglühen der Electrode wieder hergestellt.

Sind die Electroden durch die Chloridlösung stark angegriffen, so kann momentan die Magnetisirung einen entgegengesetzten Strom hervorrufen, welcher aber im allgemeinen sofort in den normalen übergeht. Ausglühen hebt auch diese Anomalie auf.

Sind die Electroden, 8 cm lange, 3 mm dicke, his auf ihre Endflächen lackirte weiche Eisendrähte conaxial mittelst Korken in eine mit Eisenchloridlösung gefüllte Glasröhre von 20 cm Länge und 11 mm Weite mit ihren Endflächen im Abstand von 6—7 cm voneinander befestigt, so gehen die Ströme beim Magnetisiren der einen Electrode zur letzteren hin. Erwärmungen sollen diese Ströme nicht bedingen. Auch andere Eisensalzlösungen können verwendet werden.

G. W.

69. S. Tolver Preston. Ueber einige electromagnetische Versuche. II. Verschiedene Ansichten von Faraday, Anpère und Weber (Phil. Mag. (5) 19, p. 215—218. 1885).

Der Verf. bespricht die Theorie Weber's über die unipolare Induction, welche auch schon anderweitig ausführlich beleuchtet ist. G. W. 70. Vaschy. Ueber die Theorie des Telephons (J. de Phys. (2) 4, p. 124—132).

Eine Theorie des Telephons mit Berücksichtigung der Selbstinduction, auch bei Anwendung eines Condensators als Zeichengeber oder Empfänger. Die Entwickelungen von E. du Bois-Reymond und mit Berücksichtigung der Selbstinduction von von Helmholtz und Fr. Weber erwähnt der Verf. nicht.

G. W.

- 71. A. Naccart und G. Guglielmo. Anhang zu der Notiz über die Erwärmung der Electroden in sehr verdünnter Luft (N. Cim. 15, p. 272—280. 1885).
- 72. G. Guglielmo. Ueber die Erwärmung der Electroden des Inductionsfunkens in sehr verdünnter Luft (Atti della R. Acc. di Torino 20, p. 263—278. 1885).

Die Verf. haben ihre früheren, bereits in den Beiblättern mitgetheilten Versuche fortgesetzt.

Als Endresultate aller Versuche mit dem Inductorium ergeben sich folgende Sätze, die mit den von E. Wiedemann unter Anwendung der Influenzmaschine gefundenen, soweit sie sich auf dieselben Phänomene beziehen, übereinstimmen:

- 1) Die Erwärmung der Kathode sinkt langsam mit abnehmendem Druck bis zu etwa 9 mm Quecksilberdruck und wächst dann schnell. Die Erwärmung der positiven Electrode sinkt continuirlich mit abnehmendem Druck, wenn die Strahlung der Kathode eliminirt wird. Bei sehr kleinem Druck und kleinen Abständen erwärmt sich indess die Anode stärker als die Kathode.
- 2) Die Erwärmung für die Einheit der Stromintensität wächst ein wenig mit der Intensität; um so mehr, je kleiner die Oberfläche der Electrode oder die Stromesdichtigkeit ist.
- 3) Die Erwärmungen sind nahe constant bei verschiedenem Abstand derselben. Mit abnehmender activer Oberfläche nimmt die Erwärmung zu, aber weniger schnell.
- 4) Bei abnehmendem Krümmungsradius der Oberfläche der Electroden nimmt die Erwärmung ab, und die Abnahme ist um so grösser, je stärker die Verdünnung ist.
- 5) Die Erwärmung scheint von der Natur des Metalls (Messing und Eisen) und Gases (Luft und Leuchtgas) unab-

hängig zu sein. Bei Anwendung eines Inductoriums inder sich die Erwärmung nicht mit der Länge einer zweits Funkenstrecke.

G. W.

73. A. M. Worthington. Ueber Prof. Edlund's Theridass das Vacuum ein Electricitätsleiter ist (Phil. Mag. (5)11, p. 218—219. 1885).

Der Vers. hat schon früher gezeigt, dass ein von eine Vacuum umgebener Leiter Influenzwirkungen durch einen benachbarten electrisirten Leiter ersährt, was nicht der Fallen würde, wenn das Vacuum ein Leiter wäre, und betont, des das Leuchten einer in der Nähe eines electrisirten Körner bewegten oder durch die Unterbrechung eines benachbare Stromes influenzirten Vacuumröhre kein Beweis der Leiten oder des Durchganges eines Stromes durch das Vacuum sondern der Verwandlung der electrischen Energie in Wirmstrauzuschreiben ist, welche jede Aenderung der Polarischen Dielectricums begleitet. G. W.

74. Fr. Tuma. Versuch einer Theorie der Electricität (Entrotech. Z.-S. 6, p. 27—28. 1885).

Der Verf. hält die Electricität für eine Aetherbewegus, welche z. B. im Strome fortgepflanzt wird, wobei der Actes selbst nicht fliesst. Unelectrisch ist ein Körper, wenn der Aether in ihm ebenso schwingt, wie in der Umgebung; deshalt kann man auch im Innern eines Körpers, wo er in gleiche Weise schwingt, wie an der Oberfläche, keine Electricität nachweisen.

75. W. C. Röntyen. Versuche über die electromagnische Wirkung der diëlectrischen Polarisation (Sitzungsber. d. Bel. Ak. 26. Febr. 1885. 4 pp.).

Eine 0,5 cm dicke, 16 cm im Durchmesser haltent horizontale, vorzüglich isolirende Ebonitscheibe war am ober Ende einer 120—150 mal in der Secunde rotirenden Abbefestigt und lag über einer ihr parallelen, in der Müttelbehrten Glasscheibe von 17,5 cm Durchmesser, welche zwei, der Ebonitscheibe zugekehrte, durch Ausschrift von 1,4 cm Breite getrennte Halbringe von Stanniol wa 2,25 cm inneren und 7 cm äusseren Durchmesser gelick

Ueber der rotirenden Scheibe befand sich eine ihr arallele, unterhalb ganz mit Stanniol belegte Glasplatte von 1.5 cm Durchmesser. Der Abstand der Platten betrug etwa Die obere Stanniolplatte war zur Erde abgeleitet. e beiden Halbringe unterhalb waren mit den inneren Begungen zweier bez. positiv und negativ geladenen Flaschen irch einen Commutator verbunden, wodurch die Electrirung gewechselt werden konnte. Dicht über der oberen lasplatte war ein stets zur Erde abgeleitetes Metallgehäuse ifgestellt, worin ein astatisches Nadelpaar schwebte, dessen itere 4,8 cm lange Nadel 0,6 cm weit von der Ebonitscheibe itfernt war, deren Mitte in die Drehungsaxe fiel und deren ängsrichtung mit der Trennungslinie der Stanniolringe arallel war. Die zweite Nadel war 21.5 cm oberhalb der Die Ablenkung des Systems wurde mittelst eines per 3 m entfernten Fernrohres mit Scala abgelesen. Die ine Electrisirung durch den Rotationsmagnetismus bewirkte blenkung des Nadelpaares betrug nur 2-3 Scalentheile; wechselte aber durch Luftströmungen und kleine Erschütteingen beständig die Ruhelage. Indess konnte der Beob-:hter am Fernrohr beim Drehen der Scheibe deutlich einen usschlag bei dem Wechsel der Electrisirung beobachten, essen Richtung der folgenden aus den Annahmen von Faday und Maxwell sich ergebenden Betrachtungen entrach: In den vom positiven zum negativen Halbring von anniel übergehenden Stellen der diëlectrisch polarisirten Ebotscheibe findet eine Verschiebung von positiver Electricität att, welche z. B. eine von oben nach unten gerichtete Comnente besitzt. Auf der gegenüber liegenden Seite ist die omponente entgegengerichtet, und beide zusammen wirken, ie continuirliche Ströme, welche an beiden Stellen von oben ich unten und umgekehrt fliessen.

Bei Wiederholung des Versuches von Rowland mittelst eses Apparates, wobei die nicht belegte Ebonitscheibe irch Spitzen electrisirt wurde, erfolgte beim Wechsel der lectrisirung ein Ausschlag von 8—10 Scalentheilen.

Eine ausführliche Mittheilung über diese Versuche wird den Annalen publicirt werden. G. W.

76. K. Lasswitz. Zur Rechtfertigung der kinetischen Atomistik (Vierteljahrsch. f. wissensch. Phil. 9, p. 137—161. 1885).

Der Verf. unternimmt es, die Grundlagen der kinetischen Atomistik soweit festzustellen, dass diese den Ansprüchen der kritischen Erkenntnisstheorie Genüge leistet. Die Vereinfachung der Principien erfordert die Zurückführung der beiden Thatsachen, dass der Raum erfüllt ist, und dass erfüllte Räume ihren gegenseitigen Bewegungszustand abändern, auf eine gemeinschaftliche Ursache. Hierzu dient der eine Begriff der mechanischen Bewegung. Nur bewegte Raumtheile sind erfüllt, aber der Raum kann nur bewegt gedacht werden, insofern er in individuelle Ganze gegliedert ist. Ein Atom ist ein bewegter Theil des Raumes, dessen geometrische Theile zu einander in relativer Ruhe sind. Die Gesetze der Wechselwirkung der Atome sind die Principien der Mechanik, welche so festzustellen sind, dass die Bewegung der Atome nach der gegenseitigen Berührung durch die Bewegung vor derselben bestimmt ist. Die Erhaltung der Gesammtbewegung der Atome ist mathematisch durch eine Gleichung in der Form  $\sum mf(v) = \text{const. gegeben}$ , und solcher Gleichungen sind im allgemeinen so viele nothwendig, als Geschwindigkeiten zu bestimmen sind. Bei Annahme solcher Principien, dass die Bewegung beliebig vieler Atome auf den Stoss zweier reducirbar wird, genügen die beiden Erhaltungsprincipien  $\sum mv = \text{const.}$  und  $\sum \frac{1}{2}mv^2 =$ const. Hierbei ist von jeder Versinnlichung des Stosses der Atome (als absolut harter oder elastischer Körper u. dgl.) abgesehen, vielmehr sind gerade die Denkmittel des Verstandes, auf welchen die Theorie der Materie beruht. der Untersuchung unterworfen worden.

77. Kitt zum Verstopfen eines Loches oder zur Herstellung einer Verbindung an einer gusseisernen Röhre (La Nature. Nr. 614. 1885. Auf dem Umschlage).

Man menge 1000 g pulverisirtes Gusseisen, 150 g Schwefelblumen und 20 g Salmiak. Diesen Kitt kann man sofort anwenden und knetet ihn leicht, um jede Oeffnung zu verschliessen.

ZU DEN

# ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE.

BAND IX.

.. C. Langer und V. Meyer. Ueber die Dichte der schwefligen Säure bei Weissglühhitze (Chem. Ber. 18, p. 1501-4. 1885).

In der Beibl. 9, p. 196 besprochenen Weise haben die Verf. gezeigt, dass auch die schweflige Säure sich nahezu is 1700° ebenso ausdehnt, wie Kohlensäure, Stickstoff und Sauerstoff, also bei dieser Temperatur noch keine Dissociation erfährt.

E. W.

- J. A. Groshans. Die isomorphen Verbindungen mit Bezug auf "das neue Gesetz" (Rec. des Trav. Chim. des Pays-Bas 3, p. 105—125. 1884).
- Ueber die Beziehungen zwischen dem Gesetz der Perioden von Mendelejeff und dem Gesetz der Densitätszahlen von Groshans (ibid. p. 310 330).
- . Ueber die Anwendung des Gesetzes der Densitätszahlen auf wässerige Lösungen (ibid. 4, p. 1—31. 1885).
- . Das specifische Gewicht gewisser Substanzen im festen Zustand und in wässeriger Lösung (Phil. Mag. (5) 18, p. 405—416. 1884).

In den vorliegenden Abhandlungen bringt der Verf. eitere Anwendungen und Verificationen des von ihm aufestellten Gesetzes über die Beziehungen der Dichten zu den tomsummen, resp. Densitätszahlen (vgl. Groshans, ein eues Gesetz, analog dem von Avogadro, Leipzig, Ambr. larth 1883; Groshans, Ueber wässerige Lösungen nach en Untersuchungen von Gerlach, Kremers und J. Thomen, Leipzig, Ambr. Barth, 1884; Wied. Ann. 20, p. 592—512; leibl. 6, p. 893).

Zunächst bilden die isomorphen Verbindungen einen esonderen Fall dieses Gesetzes, der in dem Fall der festen

Körper mit inbegriffen ist. Für die Körper im dam migen Zustande nach bestimmten Gruppen geordnet, g Beziehung T.n a = const. innerhalb einer Gruppe, wo absolute Siedetemperatur, a das Moleculargewicht und Atomsumme, resp. Densitätszahl bezeichnet. Körper ergibt sich  $v_s$ , n/a = const., wo  $v_s$  das Volumen Siedepunkt bezeichnet. Die correspondirende Constan den festen Zustand ist  $v \cdot B/a$ . Hier bezeichnet B die 1 sitätszahl des Krystalles, in welcher je drei Einheite jedes Molecül H.O mit eingerechnet sind; v ist wiede Molecular volumen. Zur Verification werden Bestimm von Schiff mit Alaunen, v.B/a = 33.1 oder 37.4, jenac es Kaliumalaune oder Ammoniumalaune sind, mit Su v.B/a = 19.0-19.8, mit Doppelsalzen der Magnesium  $(K_a)$  mit  $6H_aO$ , v.B/a = 22.4-24.0, und mit Doppel der Magnesiumreihe ((NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>), v.B/a = 28.5-29.2, ange Nach dem Verf. sollen die Krystallwassermolecüle grössere Gleichheit der Bedingungen für die Anwendb des neuen Gesetzes herbeiführen; in analoger Weise dies in den wässerigen Lösungen der Fall ist. Im meinen wachsen die Densitätszahlen mit den Atomgewi ohne diesen jedoch proportional zu sein. Cr. Mn u: haben dieselbe Densitätszahl 9 und können sich i: Alaunen ohne Aenderung der Form oder des spec. Gew vertreten. Lösungen homogener Salze der genannter mente, sowie von Co, Ni, Cu, Zn (B = 11) haben bei gl Anzahl von Wassermolecülen gleiche Dichten.

In der Abhandlung über die Beziehungen seines Gezu dem von Mendelejeff betrachtet der Verf. die nannten Triaden (Cl, Br, J etc.). Die Densitätszahlen die Elemente der einzelnen Triaden geben immer g Differenzen, und zwar entweder 5 oder 6. Die fol Tabelle enthält sämmtliche vom Verf. nach verschie Methoden bestimmte Densitätszahlen; die mit einem bezeichneten bedürfen noch weiterer Verification. (T. p. 547.)

Am geeignetsten für die Bestimmung der Densitätsz ist die Methode der wässerigen Lösungen (vgl. Grosh über wässerige Lösungen etc.). Eine besonders wic

Rolle spielen	hier die soge	enannten	Reste,	auf	welche	zuerst
J. Thomsen	aufmerksam	gemacht	hat.			

В		Ele	ment	te		В		Eler	nente	
1	Н	C	0			13	Sr	Nb*	Sb	
2	Li	Be	$\mathbf{S}$			14	Sn	$Te^{\bullet}$	I	$Zr^*$
3	Az	P	Bo*			16	Ag	Cd	Pd*	
4	Fl	Na	Al	Si	Cl	17	Cs*	Mo*		
5	Mg	K				19	Ba			
7	Ca					23	Bi*	Ta*		
8	Vd*	As	Se*			26	Hg	Tl*		
9	Cr	$\mathbf{M}\mathbf{n}$	Fe	$\mathbf{Br}$		29	Pb	Pt*	W*	
11	Ni	Co	Cu	$\mathbf{Z}\mathbf{n}$	$Rb^{\bullet}$					

Diese Reste r = [(18n + a)/d] - 18n erhält man, wenn man von dem Volumen der Lösung das Volumen des Wassers bzieht (n bedeutet hier die Anzahl der Wassermolecüle). Nach dem Verf. sind diese Reste physikalische Constanten, welche als solche an und für sich einen bestimmten Werth naben (vgl. l. c.). Die obige Formel lässt sich auch schreiben nachdem die Zahl der Wassermolecüle mit A bezeichnet ist, bedeutet ein Molecül des gelösten Körpers in Grammen):

$$d = \frac{18 A + a}{18 A + r} = 1 + \frac{a - r}{18 A + r}.$$

Dieselbe Formel gilt auch für andere Lösungsmittel, so B. bei Aethylalkohol hätte man nur 46 an Stelle von 18 m setzen und würde dann als Einheit der alkoholischen Löungen die Dichte des Alkohols bei  $0^{\circ}$  oder bei einer anderen Temperatur genommen haben. Nach dem "neuen Gesetz" at man für alle Körper einer Gruppe dieselbe Constante k. = B/d, wo B die Summe der Densitätszahlen der Elemente n der Verbindung bezeichnet. Hiernach würde man für Lösungen erhalten:  $d = \frac{3A + B}{L}.$ 

Aus der Verbindung dieser angeführten Formeln ergibt ich dann eine für die Berechnung von B brauchbare Formel, eren Ableitung bereits in den oben citirten Abhandlungen es Verf. gegeben ist. Der Verf. hat ausserdem die neueren ersuche von Nicol und Oudemans seinen Berechnungen iterworfen.

#### 6. E. Voyel. Variation der Atomgewichte (Nat. 31, p. 42-45, 1884).

Die Atomgewichte sind nicht constant, sondern variiren in verschiedenen Verbindungen nach ganz bestimmten Gesetzen. Es ist an einer Reihe von Beispielen nachgewiesen dass die durch verschiedene Experimente von verschiedenen Forschern erhaltenen Resultate erst dann übereinstimmen wenn man der Berechnung die Atomgewichte t der angefügten Tabelle zu Grunde legt. Es zeigt sich z. B., dass sich durch alle Nitrate ein geringeres Gewicht ergibt, als durch Chloride und Sulphate; die Differenz zwischen den Gewichten der Atome in gasigen und anderen Zuständen ist beträchtlich und diese Aenderung der chemischen Proportion ist die Ursache, dass die Summe der durch Analyse in einer Verbindung gefundenen Einzelgewichte der Elemente oft das Gewicht der analysirten Masse übertrifft.

Die Gewichte t sind die eines Atoms in festem oder flüssigem Zustande, die Art der Herleitung gibt der Verfnoch nicht an; die Columne v enthält Clarke's berechnete Gewichte, u dieselben Gewichte, bestimmt mit Hülfe von t w die entsprechenden Gewichte im gasigen Zustande und t die Anzahl der Atome in jedem einzelnen Falle.

	t	u	<b>v</b>	10	:
Li	2,365 59	7,412	7,0235	7,333	
Ca	6,236 56	39,0824	40,082	38,665	
Na	7,526 882	23,5842	23,051	23,333	
K	12,688 172	39,7564	39,109	39,333	
$\mathbf{R}\mathbf{b}$	27,526 9	86,2424	85,529	85,333	
Mg	3,853 72	24,15	24,014	24	•
Sr	14,130 297	88,5498	87,575	88	(
Ba	22,051 827 6	138,19154	137,007	137,333	6
Pb	32,756 598	205,2748	206,946	204	6
Ag	34,683 451	108,6748	107,923	108	3
Cs	42,604 987	133,496	132,918	182,666	3
H	0,319 148 9	1	1,0023	1 1	3
N	1,489 361 7	14	14,029	14	9
O	2,553 191 47	16	16	16	6
F	6,041 66	18,93	19,027	19,333	3
Cl	11,145 833	34,9236	35,451	35,666	3

	<del></del>			
t	u	v	10	æ
25,312 5	79,3125	79,951	81	3
40,312 5	126,313	126,848	129	3
1,145 83	10,771	10,966	11	9
1,458 33	9,072	9,106	9,333	6
1,875	11,75	12,0011	12	6
2,291 66	28,722	28,26	29,333	12
2,916 6	27,416	27,075	28	9
3,333	31,333	31,029	32	9
4,375	54,833	49,961	56	12
4,583 8	143,61	188,844	146,666	30
5	31,333	32,058	32	6
5,208 33	146,875	144,906	150	27
6,25	137,088	140,747	140	21
6,875	43,0883	44,081	44	6
7,083 3	88,777	89,573	90,666	12
7,5	70,5	68,963	72	9
7,916 6	74,417	75,09	76	9
8,125	50,9166	51,373	52	6
8,338 3	52,222	52,129	58,333	6
8,75	54,833	54,029	56	6
8,958 33	56,139	56,042	57,333	6
9,375	58,75	58,062	60	6
9,479 166	59,403	59,023	60,666	6
9,583 3	120,11	117,968	122,666	12
10	1	63,318	64	6
10,208 33	62,666 95,9583	94,027	98	9
10,416 6	65,278	65,054	66,666	6
•	1		, -	16
11,041 66	184,5186	182,562	188,444	6
12,5	78,333	78,978	80   <b>126</b>	9
13,125	123,375	120,231		6
14,166 6 14,791 <b>6</b> 6	88,777	90,023	90,66	12
•	185,3888	184,032	189,833	!
15,625	97,9166	95,747	100	6
17,708 8	110,972	112,092	113,383	6 9
17,916 6	168,4166	166,273	172	1
18,125	170,375	173,158	174	9
18,333 8	114,888	118,659	117,888	6
18,541 66	232,389	233,951	287,833	12
19,166 6	240,222	239,03	245,888	12
20,416 6	127,945	128,254	180,666	6
21,25	199,75	196,606	204	9
22,5	211,5	208,001	216	9
31,25	195,833	198,094	200	6
81,666	198, <del>444</del>	194,867	202,666	6

	1	и	r	w .	
Hg	31,575	199,75	200,171	204	n h
Os	32,083 3	201,056	198,951	205,333	6
Ru	33.125	103,7916	104,457	106	3
Rh	33,333 3	104,414	104,285	106,666	5
Pd	33,95% 3	106,403	105,981	108.666	3
TI	64.375	201,708	204,183	206	3
				•	0.

 W. Ostwald. Studien zur chemischen Dynamik. Vierte Abhandlung. Die Inversion des Rohrzuckers II. (J. f. prakt Chem. 31, p. 307—317. 1885).

Im Verlauf seiner Untersuchungen hat sich dem Verl zwischen den Reactionsgeschwindigkeiten der Säuren und ihrer electrischen Leitungsfähigkeit ein so enger Parallelismus herausgestellt, dass derselbe glaubt, hier eine Mesmethode zur genauen Bestimmung von Affinitätsgrössen. welche frei ist von allen Nebenumständen, gefunden zu haben Zunächst weist der Verf. nach, dass die von ihm gefundenen (Beibl. 9, p. 526) eigenthümlichen Verhältnisse der electrischen Leitungsfähigkeit schwacher Säuren bei verschiedenen Verdünnungen in den entsprechenden Inversionsgeschwindigkeiten ihr getreues Spiegelbild haben. Die nach der l. c. geschilderten Methode ausgeführten Bestimmungen der Inversion erforderten eine viel längere Beobachtungsdauer und wurden die experimentellen Schwierigkeiten hauptsächlich durch Schimmelpilze erhöht, für deren Verhinderung sich nach längerem Probiren ein Zusatz von Petroleum und Campher als geeignet Zu den Versuchen diente eine Zuckerlösung 701 erwies. 20 %. Die Säuren wurden in normaler, fünftel- oder fünfzigstel-normaler Lösung mit dem gleichen Volumen der Zuckerlösung zur Wechselwirkung gebracht, sodass die schliesslichen Verdünnungen halb-, zehntel- und hundertel-normal waren Der Verf. gibt in Tabellen die Zeit t in Minuten, den beobachteten Drehungswinkel, die Grösse  $\log (b/(b-x))$ , und den Quotient dieser durch die Zeit, die Constante Ca, wo das Säureäquivalent im Liter der Lösung ist.

In der folgenden Tabelle sind die Werthe für Ca durch

ltiplication mit 2, resp. 10 und 100 auf gleiche Säureigen reducirt unter I; unter II steht die äquivalente
tungsfähigkeit, unter III das Verhältniss beider.

Säure	Ver- dünnung	I	II	ш
	2	0,663	6,51	9,8
sensäure	{ 10	1,352	13,96	10,3
	100	3,72	40,4	10,9
-¥	<b>j</b> 2	0,201	1,925	9,6
säure	10	0,430	4,396	10,2
	( 2	0,1542	1,462	9,48
onsäure	{ 10	0,3410	8,516	10,31
	100	0,974	11,11	11,41
	( 2	0,1582	1,459	9,23
rsäure	{  10	0,3616	3,706	10,25
	100	1,003	11,63	11,60
	( 2	0,242	2,40	9,98
teinsäure	{  10	0,536	5,40	10,07
	100	2,016	21,36	10,60
	( 2	40,2	293	7,29
tersäure	{  10	33,1	819	9,64
	100	31,7	333	10,54
	( 2	41,0	294	7,17
wasserstoffsäure .	10	33,4	326	9,76
	100	81,3	334	10,67
	( 2	44,7	301	6,71
wasserstoffsäure.	10	34,1	328	9,62
	100	31,8	343	10,80
	2	21,8	183	8,65
felsäure	10	20,8	208	10,00
	100	26,5	275	10,38

Die untersuchten fünf schwachen Säuren zeigen sämmtdas charakteristische starke Ansteigen der Reactionsficienten. Im Gegensatz dazu nehmen die Coëfficienten starken Säuren mit steigender Verdünnung nicht nur nicht sondern sogar etwas ab; die electrische Leitungsfähigkeit t nach früheren Messungen ein geringes Ansteigen; es mt das Verhältniss Leitungsfähigkeit: Inversionsgeschwindigkeit mit steigender Verdünnung zu. Von einer strengen Proportionalität kann nicht die Rede sein, schon deshalb nicht, weil die Annahme, dass zwischen Zucker und Säure die Wirkung proportional sowohl der Menge der einen als wie der anderen folgt, sich nicht mehr bewährt, wenn von vornherein verschiedene Mengen Rohrzucker angewendet werden. Der Verf. hat, von einer 80-procentigen Zuckerlösung ausgehend, Lösungen hergestellt, welche die Hälfte, ein Viertel und ein Zehntel in gleichem Volumen enthielten, und dieselben mit gleichem Volumen normaler Salzsäure invertirt. Die Mittelwerthe C der so gefundenen Inversionsgeschwindigkeiten sind bei  $p^{0}/a$ :

$$p = 40$$
 20 10 4  
 $C = 58.32$  45.74 41.26 38.29

Hiernach steht der Inversionsvorgang unter dem Einfluss von Nebenwirkungen, welcher mit der Concentration zunimmt Dem entsprechen aber auch genau die Unterschiede der Verhältnisse zwischen dem electrischen Leitungsvermögen und der Inversionsgeschwindigkeit. Rth.

8. G. Hagen, Die wahrscheinlichen Fehler der Constante (Sitzber, d. k. Ak. d. Wiss, zu Berlin, 15. Nov. 1883, p. 1169).

Der Verf. hat empirisch die Formeln für den wahrscheiblichen Fehler einer Summe und für denjenigen eines Productes von mehreren Grössen, die nicht mit gleicher Schäffe gemessen werden, abgeleitet; auch gibt er den wahrscheiblichen Fehler einer einfachen Function einer Grösse, deres wahrscheinlicher Fehler bekannt ist.

9. M. T. J. Stjeltjes. Ueber die Verrückung eines in variablen Systems, von welchem ein Punkt fest ist (Arch néerl. 19, p. 372—390. 1884).

Ein um einen festen Punkt 0 rotirendes unveränderliches System kann nach Euler aus einer beliebigen ersten Lage in eine beliebige zweite gebracht werden durch Drehung me eine bestimmte, den festen Punkt enthaltende Axe, in der Weise, dass bei der Kenntniss der Richtung dieser Axe und er Grösse der um sie erfolgenden Drehung die Ueberfühung ohne weiteres vorgenommen werden kann. Der Verf. ntwickelt nun hier auf analytischem Wege die Ausdrücke ir die Neigungscosinus der Drehaxe bezüglich eines mit dem lysteme beweglichen Coordinatensystems  $0x_1y_1z_1$ , sowie den Drehwinkel  $\theta$ , und nimmt besondere Rücksicht auf einen bisang kaum untersuchten Fall, in welchem die Formeln für ie Richtungen der Rotationsaxe unbestimmt werden. Derelbe tritt nämlich ein, wenn das System um einen Winkel on  $\theta = 180^{\circ}$  gedreht wird.

 D. J. Korteweg. Ueber die unter dem Einfluss einer Centralkraft beschriebenen Bahnen (Arch. néerl. 19, p. 391— 434. 1884).

Einen Auszug aus dieser umfangreichen Arbeit zu geben, st nicht möglich. Vergl. übrigens einen solchen des Verf. ber dasselbe Thema, Beibl. 8, p. 746. W. H.

 W. M. Hicks. Ueber die stationäre Bewegung und die kleinen Schwingungen eines hohlen Wirbels (Lond. Phil. Trans. 1, p. 161—195. 1884).

Die Abhandlung bildet eine Fortsetzung älterer Unteruchungen des Verf. und setzt die Kenntniss der Toroidalunctionen voraus, deren Theorie der Verf. ebenfalls früher
ntwickelt hat (Lond. Phil. Trans. 1881, p. 3). Gewisse Gründe
eranlassten den Verf., gerade den Fall eines hohlen Wirbels
u behandeln, d. h. den Fall, in welchem cyklische Bewegung
n einer Flüssigkeit existirt, ohne dass doch wirkliche Wirbeliden vorhanden wären. Der cyklische Charakter der Beregung ist nämlich das wesentliche Charakteristicum aller
Virbelbewegung.

Die Abhandlung zerfällt in drei Theile. Im ersten weren zur Herleitung der Stromlinien neue Functionen eingeährt; sie sind verwandt mit den Toroidalfunctionen, sind ber, im Gegensatze zu diesen, auch dann noch einwerthig, enn sie eine cyklische Bewegung darstellen. Am Schlusse ieses Theiles sind die ersten Glieder in den Entwickelungen ieser Functionen gegeben. Der zweite Theil beschäftigt sich mit der Bewegung eines starren Ringes in einer Flüssigkeit parallel zu seiner Axe. Die Stromtheilungspunkte, die Menge der vorwärts getriebenen Flüssigkeit und die Energie der Bewegung werden untersucht. Dabei treten schon die Functionen auf welche bei der Bewegung eines hohlen Wirbels Anwendung finden.

Diese, und zwar die stationäre, wird im dritten Abschnit behandelt und im Anschlusse daran auch die kleinen Schwingungen, bei denen die Höhlung "sich rippt" (is fluted), und wenn sie pulsirt. Dabei wird der Querschnitt des Ringes durchweg als klein gegenüber der Oeffnung betrachtet, und die Ausdrücke für die Gestalt der Höhlung, die Oberflächengeschwindigkeit, die Geschwindigkeit der Fortbewegung und die Energie werden bis zur zweiten Annäherung geführt Die Bedingung, dass die Höhlung eine freie Oberfläche sein muss, also eine Fläche constanten Druckes, führt zu einer Beziehung zwischen dem Querschnitts- und Oeffnungsradius speciell für sehr dünne Ringe zur Constanz des letzteren Die mit dem Ringe vorwärts bewegte Flüssigkeit ist einsach zusammenhängend oder ringförmig, je nachdem das Verhaltniss des Oeffnungs- zum Querschnittsradius grösser oder kleiner als 100 ist. Schliesslich wird die Schwingungsdauer für die beiden oben genannten Schwingungsarten berechnet F. A.

.

 V. Volterra. Veber die Deformation der biegsamen und unausdehnbaren Oberflächen (Atti d. R. Acc. dei Lincei (4) 1 p. 274—278, 1885).

Der Verf. hat im vorigen Jahre (ders. Akad.) die Mittheilung gemacht, dass die Frage nach einer unendlich kleinen Deformation einer biegsamen und unausdehnbaren Oberfläche z = f(x, y) auf die Integration einer partiellen Differentialgleichung zurückgeführt werden kann und zugleich dass das Problem des Gleichgewichts auf eine damit analoge Differentialgleichung gestützt ist. Für gewisse Flächenclassen ist nun die Integration leicht auszuführen, so für sämmtliche Flächen zweiten Grades, die Pseudokugel  $(dz/du=1/1-e^{-t})$ 

 $x = e^{u} \cos v$ ,  $y = e^{u} \sin v$ ) und die Dini'schen Schraubenflächen constanter Krümmung ( $e^{2} = x^{2} + y^{2}$ ,  $z = m \cdot \arctan x/y + \int \sqrt{1/e^{2} - 1} \cdot de$ ). W. H.

## 13. E. Beltrami, Ueber die Bedingungen des Widerstandes elastischer Körper (Rend. della R. Ist. Lomb. (2) 18, 11 pp. 1885).

Der Hauptzweck der Abhandlung ist, zu zeigen, dass es zweckmässig ist, das elastische Potential als Gesammtmaass der Wirkung zu nehmen, welcher ein Körper an dem betreffenden Punkte unterworfen ist, statt dieses Maass von der grössten Spannung oder Dilatation abhängen zu lassen. Der Verf. gibt bei dieser Gelegenheit einen einfachen Weg an, um die Formeln von de Saint-Venant für die anisotropen Cylinder mit cylindrischer Basis abzuleiten. E. W.

## 14. L. Poillon. Härten des Stahles durch Druck (Versahren Clémandot) (La Nature 12, p. 326-327. 1884).

Wenn man Stahl bis zum Dehnbarwerden erhitzt und ihn dann während der ganzen Abkühlungsdauer einem sehr starken Druck aussetzt, so erhält er ähnliche Eigenschaften, wie durch das Härten. Clémandot erhitzt fertigen Stahl bis zum Kirschrothglühen und lässt ihn dann in einer hydraulischen Presse erkalten, während er auf ihn einen Druck von 10-30 kg pro Quadratmillimeter ausübt.

Es werden die Vorgänge im Innern des Stahls beim gewöhnlichen Härten in Wasser oder Oel verglichen mit denen beim Härten durch Druck und die gleichmässige, länger andauernde Vertheilung des Druckes im letzteren Falle zur Erzeugung eines gleichmässiger gehärteten Stahls als vortheilhaft hervorgehoben.

Dagegen scheint bei einem durch Druck gehärteten Stahl die Coërcitivkraft etwas geringer zu sein, als bei anders gehärtetem Stahl. Sonst ist als Vortheil noch hervorgehoben, dass das Verfahren Clémandot's den Stahl nicht so spröde macht, als die anderen Verfahren, sodass man so behandelten Stahl nachfeilen und durchbohren kann. O.

 B. Schwalbe. Mittheilung über einen eigenthümlichen Glasbruch (Verh. d. phys. Ges. zu Berlin. 1885, p. 26).

Bei dem bekannten Piëzometerversuche wurde das cylindrische Glasgefäss und zugleich der birnförmige Einsatz zerdrückt als der Druck noch nicht auf zehn Atmosphären gestiegen war. Die Wandung hatte eine Stärke von 6 mm. Der innere Durchmesser des Rohres war 5,5 mm. Das Glaszeigte nun ausserordentlich regelmässige Spaltungslinien, die nur bei zweien axial verliefen, sonst aber etwas gekrümmt waren. Die Streifen sind ausserordentlich regelmässig von fast gleicher Breite. Es ist eigenthümlich, dass ein verhältnissmässig geringer Druck, von dem man annehmen muss dass er gleichmässig auf die ganze innere Fläche wirkte in dem festen, ganz unkrystallinischen Material die regelmässigen Absonderungsflächen hervorbringt.

16. W. E. Ayrton und J. Perry. Eine neue Form von Spiralfedern für electrische und andere Instrumente (Proc of the Lond. Roy. Soc. 36, p. 297—319. 1884).

Statt der gewöhnlich verwandten Spiralfedern bei Gasund Dampfmaschinen etc., deren Bewegung erst durch ein System von Hebeln etc. vergrössert werden muss, wodurch die Genauigkeit der Angaben namentlich bei langem Gebrauche leidet, bringen die Verf., neue Spiralfedern an die ohne solche Vergrösserungen deutliche Anzeigen liefern.

Nach einer kurzen mathematischen Behandlung des Falles dass an dem einen Ende eines zu einer cylindrischen Spirale gewickelten Drahtes mit rundem Querschnitt eine Kraft in axialer Richtung wirkt, während das andere Ende fest ist, bemerken die Verf. zunächst, dass die zur Verwendung gelangenden Drähte einen elliptischen Querschnitt besitzen wodurch sich die Berechnungen vereinfachen.

Soll dann die Winkeldrehung  $\Phi$  der zwei Ecken gegen einander für eine gegebene axiale Kraft F ein Maximum sein, so muss der Radius r der Spirale und die Länge l derselben möglichst gross sein, und der Neigungswinkel a der Windungen a = b betragen; dann ist a = b und a und a die zwei Halbdurchmesser der Spirale

sind. Demnach ist  $\Phi$  sehr gross, wenn k sehr klein, und  $\Phi$  ebenfalls sehr gross mit entgegengesetztem Vorzeichen, wenn k sehr gross ist; der zweite Fall würde in einer Spirale eintreten, deren Draht flach um einen Cylinder gewickelt wurde, während der erste Fall durch Umwinden des Cylinders mit einem auf die schmale Seite gestellten Draht erzielt wurde.

Trotz der günstigeren Resultate wurde die Anordnung aus praktischen Gründen verworfen.

Nach einer genauen mathematischen Untersuchung aller einschlägigen Bedingungen, soweit sie von dem Verhältniss der Durchmesser abhängen, kommen die Verf. zu dem Schluss, dass mit einer gegebenen axialen Kraft ein möglichst hoher Betrag der Drehung des freien Endes gegen das feste, verbunden mit möglichst geringer Tangentialspannung im Material und nicht zu grosser axialer Bewegung des freien Endes erreicht wird durch Aufwinden eines schmalen Streifens mit elliptischem Querschnitt, der möglichst lang und dünn so aufgewunden wird, dass die Osculationsebene einen Winkel von  $40-45^{\circ}$  gegen eine zur Axe senkrechte Ebene einschliesst, wobei die kleinere Axe des elliptischen Durchschnitts senkrecht zur Spiralaxe steht. Die Rechnung wurde auch für dünne rechtwinklige Streifen durchgeführt, welche ebenfalls leichter herzustellen sind, als elliptische Drähte.

Die Verf. geben einige Fälle der Verwendung solcher Spiralen in Instrumenten, welche electrische Ströme oder Potentialdifferenzen messen sollen. Ein solches Instrument besteht im wesentlichen aus einer an ihrem oberen Ende befestigten Spirale, deren unteres Ende einen messingenen Cylinder trägt, der sich frei um die Axe der Spiralen bewegen kann. Auf diesem Messingscylinder sitzt ein die Spirale in ihrer ganzen Länge umhüllender Cylinder aus dünnem Eisenblech, der jedoch mit dem oberen Ende der Spirale nicht fest verbunden ist. An dem oberen Ende der Eisencylinder ist ein Zeiger befestigt, der über einem Theilkreis spielt. Spirale mit Eisencylinder sind von einem Solenoid umgeben, sodass ein in diesem circulirender Strom den Eisencylinder in sich hineinzieht, wodurch die Spirale ausgedehnt wird, was diese in eine drehende Bewegung umsetzt, die man mit Hülfe des Zeigers ablesen kann. Aehnlich ist das Instrument eingerichtet, wenn es direct neben eine Dynam maschine eingeschaltet werden soll.

Schliesslich ist auch noch die Construction von Wage nach diesen Principien angegeben. An das untere Enteiner Spirale ist eine Wagschale befestigt, wobei zwische Spirale und Wagschale ein viereckiges Verbindungsstück das in einer viereckigen Führung läuft, das Drehen de Schale beim Drehen des unteren Spiralenendes verhütet Entweder ist nun ein Zeiger an diesem unteren Spiralenende befestigt und über einer spiralig gewundenen Scala beweglich, oder die Scala ist trommelförmig und an das untere Spiralenende befestigt, wobei sich vor einem festen Zeiger eine spiralig aufgezeichnete Scala vorbeibewegt.

17. Tait. Notiz über eine ebene Gestaltsänderung (Edinburk Math. Soc. 1884/85, p. 42-44).

De St. Venant betrachtet eine Gestaltsänderung zit den Verschiebungen:  $\xi = xy/D$ ,  $\eta = (y^2 - x^2)/2D$ .

Lässt man die physikalische Bedingung, dass x und y gega D klein sind, fallen, so ergibt sich folgende rein geometrische Deformation XY-Ebene. Je zwei orthogonale Curven verden in zwei ebensolche deformirt. Jede Gerade geht in eine Parabel, und jeder um den Coordinatenanfang beschriebene Kreis in eine Cardioide über. Dagegen verwandelt sich jeden um (0, -D) beschriebene Kreis in einen anderen Kreis mit dem Mittelpunkt (0, -D/2). Dabei fallen die beiden Hälften eines jeden Durchmessers im ursprünglichen Kreis nach der Deformation in einen einzigen Radius des neuen Kreis zusammen, sodass nach der Deformation in jedem Punkte der Ebene zwei vorher räumlich getrennte Punkte vereinigt sich

18. G. Lunge. Ueber die Löslichkeit des Stickoryd Schwefelsäure (Chem. Ber. 18, p. 1391—94. 1885).

Bei 18° und 760 mm Druck löst ein Volumen Schweisaure von 1,84 spec. Gew. = 96°/<sub>0</sub> Schwefelsaure 0,035 cs Stickoxyd, ein Volumen von Säure von dem spec. Gew. 1,50 = 60°/<sub>0</sub> Schwefelsaure 0,017 ccm Stickoxyd. E. W.

 R. Schiff. Ueber die Capillaritätsäquivalente der einfachen Körper (Mem. della R. Acc. dei Lincei (3) 19, 1884. 64 pp. Sep.).

Die Arbeit ist eine Fortsetzung der Beibl. 8, p. 457 referirten und soll vor allem die Abweichungen erklären, die einzelne Körper von der dort aufgestellten Gleichung:

$$N = y = \frac{1}{x} e^{6,483 - 0,0168 x}$$

zeigen. Hierbei ist  $y = N = 1000 \cdot a^2/2v$ , und x bezeichnet die Anzahl capillaräquivalenter Wasserstoffatome; es ist nach Schiff C = 2H, O = 3H, Cl = 7H u. s. f.

Zur Untersuchung verwendet Schiff zwei durch ein U-Stück verbundene genau calibrische, kreisrunde, verticale Capillarröhren, die beide durch einen Hahn, der sich an einem Querrohr oberhalb des Meniscus befindet, miteinander in Verbindung gesetzt werden können oder durch andere Hähne mit der Umgebung communiciren gelassen oder von ihr getrennt werden können. Sind r und R die Radien der beiden Röhren, h der Unterschied der Menisken in beiden, F und f die Höhe der Menisken in ihnen, so ist:

$$a^2 = [h - \frac{1}{3}(F - f)] \cdot \frac{R \cdot r}{R - r}$$

Bei Schiff war R = 1,1375, r = 0,2745.

Versuche mit einzelnen früher untersuchten Körpern ergaben dieselben Werthe wie damals. Die Zahlen von Schiff und de Heen stimmen ziemlich gut überein; doch dürfte ersteren aus von Schiff selbst angeführten Gründen, einer genaueren Berücksichtigung der Correctionen etc., ein grösserer Werth beizulegen sein.

Die Tabelle enthält die gefundenen Werthe.  $a^2$  ist die Capillaritätsconstante beim Siedepunkt, D die Dichte beim Siedepunkt t unter dem Barometerstand B, M/D=v das Molecularvolumen beim Siedepunkt, a ist der Aenderungscöfficient der Capillarconstante in der Gleichung  $a_t^2 = a_0^2 - \beta t$ ,  $\tau$  und  $\tau_1$  sind die Temperaturgrenzen, zwischen denen  $a^2$  bestimmt wurde, und aus denen dann die Capillaritätsconstante bei  $t^0$  extra polirt wurde. T ist die kritische Temperatur, berechnet unter der nicht richtigen Annahme, dass für sie  $a^2 = 0$  sein müsse (vgl. E. Wiedemann, Lieb. Ann. 225, p. 263; Beibl. 8, p. 755).

	2	В	D	M'D	an	3.10	· V	0,0	7.	L
Tomounting	1000	2000	0 7000	1100	000	110	90	T P	A 113	10000
rerpenting	7,001	2,001	0,1203	100,0	6,012	1111	300	13,4.4	10,1	
Ameisensäure	100,3	763,5	1,1170	41,1 1)	6.63	134	XX.	W. 12. W.	64.3	305
Essigsäure	117,2	761,5	4100	63.2 K.	5,63	150	0.2,5	3,81	111/11	27.5
Propionsäure	140,7	758.5	j	85.4 Z. 2)	5.83	150	241.4	8.73	21.7	XYY.
Buttersäure	162.7	762.4	Ī	107.8	6.01	159	111.2	3.54	1 (; 1	2662
Isobuttersäure	153.2	750.5	1	108,6	5.7×	154	04.5	3.43	0.00	100
Valeriansäure	174.5	750,8	Ĭ	130.2 K.	5,95	151	115,3	3.58	12.6	302
Essigsäureanhydrid	138	762,2	ĵ	109.7 K.	6.55	179	6.116	4.1×	19,1	058
Methylformiat	32,4	761,4	,	62,6	1	1		41.11	38,6	Ī
Allylacetat	102,8	752	1	121,4	Ī	I	î	34,11	16,91	1
Dimethylacetat	62,8	761,2	- 1	110.8	5,63	217	00	4.30	19,1	197
Methylisoamyläther	91	765,4	0,6871	148,1	60.9	214	78.2	4,0%	13.K	187
Aethyloxalat	186	250.0		166 1 K W	0.0	151	9 60	2 5.6	1.01	400
Methylbenzoat	200	754,7	-	151,8 K.	7,37	169	93,5	8,68 8,98	13,1	435
Aethylbenzoat	213	758,5	1	174,8 K.	7,23	165	110,5	3,71	10,6	436
Acetessigester	180	754,5	0,8458	153,34	6,80	159	91,4	3,94	15,5	4 23 X
Anisol 9)	155	757,4	0,8605	125,21	7,68	201	79,5	4,55	18,0	388 388
Phenetol	171,5	263		148,5	7,42	192	71,5	4,12	13,X	385
Methylparacresolat	175,5	762,3	0,8236	147,79	7,50	184	92.5	4.28	14.5	408
Dimethylresorcin	214	759,4	0,8752	157,13	7,77	171	87,0	4.10	13,0	454
Furfurol	160	753,4	i	95,52	90,8	179	115,5	5,19	27,2	450
Valeraldchyd	. 83	762,1	l	119,0 K.	6,42	195	78,1	4,61	19,3	353
Cuminol	237	758,3	·	187,3 K.	7,40	120	125,5	3,83	10,2	491
Carvol	227,5	763,2	-	190,3	1,69	191	137,5	4,03	10,6	477
Pinaeolin	105	758,7	0,7217	138,3	6,44	;0; ;0;	0,67	4,27	15,4	312
Isobutylehlorid	33	191	0,8073	114,3	. !	1	1	4,13	18,08	<b>!</b>
Isoamylehlorid	99,5	758,4	0,7903	134,40	I			5.0.4	6,1	1
Oblorbonsol	113,5	763,5	!	114,3	و در ا	176	107.5	1,2,4	ž.	370
Beneglehlorid	9.1	7613.53	0.0453	134,9	0 t	12:1	ī	3,99	4 .	16. 6.

1	١		1	322	١	i	!	459	527	329	265	293	275	588	311	347	394	425	407	409	1	316	348	331	340	366	377	429	1
18,03	13,4	16,8	26.7	14,1	14,4	10,9	8,38	14,7	12,8	22,3	20,4	16,3	15,8	18,0	13,1	11,0	13,4	11,0	13,6	10,1	18,5	14,7	12	11,7	13,0	6,6	8,2	10,1	33,3
3,88	2,85	3,46	4.65	3,05	3,53	3,14	2,75	3,97	3,95	2,39	3,15	3,17	5,12	3,25	3,10	3,06	3,22	3,13	2,65	2,24	2,53	2,24	2,57	2,53	2,62	2,55	2,47	2,64	5,70
ı	l	1	79,0	78,5	1	١	1	110,5	93,0	56,0	38,5	68,5	52,5	55,0	81,5	87,5	102,5	112,0	110,0	71,7	1	68,5	85,3	11,0	66,5	74,5	135	158,5	1
	i	1	181	184	1		1	150	122	68	138	143	145	148	141	184	135	129	96	95	1	103	104	104	110	103	108	•	1
ı	ı	ļ	6,76	4,32	1	1	1	68'9	6,43	2,92	3,68	4,18	4,00	4,29	4,39	4,65	5,32	5,49	3,90	3,89		3,28	3,64	3,46	3,75	3,79	4,07	. 1	ı
107,6	114,2	102,8	87,1	106,4 Th.	123,1	143,4	163,9	134,7	154,25	53,45 Th.	10,11	97,0 Z.	99,0 Z.	90,5 Z.	118,4	138,6	119,9 S. 4)	141,9	9,16	118,4 Z.	68,3 P.	86,1	107,1 Z.	108,3 Z.	101,0	128,3	151,1	130,6	85,6
1,0470	1	١	١	ı	1	1	1	1	1,0407	i	1,4134	I	1	i	1,1456	1,0881	1,3080	1,2031	1,9246	1	1	1,8111	1	1	1	1,4335	1,3098	1,5612	0,6883
760,3	(26,5	129,8	763,6	754,6	758,7	754,9	753,7	754,6	756,2	762,3	762,4	762,3	763,8	755,5	758,4	756,3	759,7	761,8	759,5	759,4	756,5	758,3	757,4	155,6	758,5	760,7	755,3	754,5	755,5
97,5	120,5	114	116,5	96,5	144,3	157,6	166,8	194,5	203,5	09	38,4	71,0	60,5	20	90,5	118,5	156	182,5	130,3	141,5	43,5	72,2	102,5	68	102	114,5	148	187,5	49,5
Propylenchlorid	Ferenioratnylen	Trichlorathan .	Epichlorhydrin	Chloral	Monochloressigester	Dichloressigester	Trichloressigester .	Benzoylchlorid	Benzylidenchlorid .	Brom ,	Aethylbromid	Propylbromid	Isopropylbromid	Allylbromid	Isobutylbromid	Isoamylbromid	Brombenzol	Orthobromtoluol	Aethylenbromid	Propylenbromid	Methyljodid	Aethyljodid	Propyljodid	Isopropyljodid	Allyljodid	Isobutyljodid .	Isoamyljodid .	Jodbenzol	Propylamin

3) Eine zweite Probe gab nahezu gleiche Werthe. 4) 119,8 W. 1) 41,00 K. 2) 85,5 K.

Substanz	*	В	D	M/D	a <sub>0</sub>	β.10 <sub>4</sub>	1,1	$a_t^3$	N	T
Terpentinöl	168,2	763,2	0,7283	186,3	66,9	191	86	3,77	10,1	366
Ameisensäure	100,3	763,5	1,1170	41,11)	6,63	134	88,7	5,28	64,3	492
Essigsäure	117.2	761.5	1	63.2 K.	5,63	150	92,5	3,87	30,6	375
Propionsäure	140,7	758,5	1	85,4 Z. <sup>2</sup> )	5.83	150	91,4	3,72	21.7	388
Buttersäure	162,7	762.4	1	107.8	6.01	152	111.2	3,54	16.4	395
Isobuttersäure	153,2	750,5	Ī	108,6	5.78	154	94.5	3,43	15,8	875
Valeriansäure	174,5	750.8	1	130,2 K.	5.95	151	115,3	3.28	12.6	392
Sssigsäureanhydrid	138	762,2	1	109,7 K.	6,55	172	94,5	4,18	19,1	380
Methylformiat	32,4	761,4	1	62,6	1	1	1	4,94	39,6	1
Allylacetat	102,8	752	1	121,4	1	1	1	4,11	16.9	1
Dimethylacetat	62,8	761.2	i	110.8	5.68	217	09	4.30	19.4	261
Lethylisoamyläther	91	765,4	0,6871	148,1	6.04	214	78,3	4,08	13,8	281
ethyloxalat	186	758,3	1	166,1 K. W.	6,37	151	93,5	3,56	10,7	422
Methylbenzoat	200	754.7	1	151,8 K.	7.37	169	93,5	3,98	13,1	435
Acthylbenzoat	213	758,5	1	174,8 K.	7,23	165	110,5	3,71	10,6	486
cetessigester	180	754,5	0,8458	153,34	6,80	159	91,4	3,94	12,8	428
Anisol 9)	155	757,4	0,8605	125,21	7,68	201	79,5	4,55	18,0	382
Phenetol	171,5	763	1	148,5	7,42	192	77,5	4,12	13,8	385
Methylparacresolat	175,5	762,3	0,8236	147,79	7,50	184	92.5	4.28	14.5	408
Vimethylresorcin	214	759,4	0,8752	157,18	7,77	171	87.0	4.10	13.0	454
arfurol	160	753,4	1	95,52	8,06	179	115.5	5.19	97.9	450
aleraldehyd	98	762,1	ĭ	119,0 K.	6,42	195	787	4 01	100	200
Jaminol	237	758,3	1	187,3 K.	7.40	150	195,	10,0	19,3	878
arvol	227.5	763.2	1	190,8	7.69	181	2000	3,33	10,2	491
inacolin	105	758.7	0.7217	138.3	6.44	200	0,181	4,03	10.6	477
sobutylehlorid	89	761	0,8078	114,8	1	200	0,67	4,27	15.4	810
Chlorbenzel	99,5	758,4	0,7903	134,40	1	1	1	4,13	18.08	
Children of the State of the St	150.0	768,5		114,9	0,54	176	107 =	4,02	14.9	
		0.000	0,0403	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	77. 10.00	1657	01.00	4.91		0.00

2029 2029 2029 2029 2039 2039 2039 2039	366 377 1
22.22.22.22.22.22.22.22.22.22.22.22.22.	8,5 10,1 33,3 8,3
9 9 8 8 9 9 8 8 9 8 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9	2, 29, 27, 27, 27, 27, 27, 27, 27, 27, 27, 27
98,50 98,50 98,50 98,50 110,0 11	14,5 135 158,5
88 138 148 148 148 148 148 148 148 148 148 14	108
9 0 4 4 4 4 4 7 7 7 8 8 9 8 8 8 9 9 8 8 8 9 9 8 8 8 9 8 9	8,78 4,07
53,45 Th. 77,07 97,0 Z. 99,0 Z. 99,0 Z. 118,4 119,9 S. 4) 141,9 17,6 118,4 Z. 68,3 P. 86,1 107,1 Z.	128,3 151,1 180,6 85,6
1,4134 - 1,1456 1,1456 1,18080 1,2031 1,9246 - 1,9111 - 1,8111	1,4555 1,3098 1,5612 0,6883
1689 1789 1789 1789 1789 1789 1789 1789 17	755,3 755,3 755,5
60 38,4 71,0 70,5 70,5 118,5 118,5 14,1,5 14,1,5 102,5 102,5 102,5 102,5 102,5 102,5 102,5 102,5 102,5 103,5	1148 148 187,5 49,5
Brom, Aethylbromid Propylbromid Isopropylbromid Isobutylbromid Isobutylbromid Isomaylbromid Brombenzol Orthobromtoluol Aethylenbromid Propylenbromid Methyljodid Aethyljodid Propyljodid Isopropyljodid Isopropyljodid Isopropyljodid	Isobutyljond Isoamyljodid Jodbenzol Propylamin

3) Eine zweite Probe gab nahezu gleiche Werthe. 4) 119,8 W. 1) 41,00 K. 2) 85,5 K.

- P. Volkmann. Bemerkungen zu den Arbeiten des Hrn. R. Schiff "Ueber die Capillaritätsconstanten der Flüssigkeiten bei ihrem Siedepunkt" (Lieb. Ann. 228, p. 96—111. 1885).
- R. Schiff. Notiz zu Hrn. P. Volkmann's Bemerkungsk (ibid. 229, p. 199 – 203, 1885).

Schiff hatte bei Gelegenheit seiner mit engen Röhrer angestellten Capillaritätsbeobachtungen im Widerspruch mit der Theorie die Behauptung aufgestellt, dass bei benetzenden Flüssigkeiten der Meniscus keine Halbkugel zu sein brauche und demgemäss die für benetzende Flüssigkeiten sich theoretisch ergebende Formel:

$$a^2 = rh\left(1 + \frac{1}{3}\frac{r}{h}\right)$$
 in  $a^2 = rh\left(1 + \frac{1}{3}\frac{r+f}{h}\right)$ 

corrigirt, wobei f die Höhe des Flüssigkeitsmeniscus bedeutet.

Volkmann hält dieses Verfahren für willkürlich. Fällt die an und für sich sehr schwierig zu messende Meniscenhöhe kleiner als der Radius bei engen Röhren aus, so folgt dass die Flüssigkeit überhaupt nicht benetzt, also ein endlicher Randwinkel vorliegt. Die von der Theorie für diesen Fall aufgestellten Formeln hängen wesentlich von der Grösse dieses Randwinkels ab. Die Berechnung der Schiff'schen Beobachtungen nach diesen Formeln führt theilweise zu sehr abweichenden Werthen und würden die von Schiff aufgestellten Gesetzmässigkeiten nicht gelten.

In seiner Entgegnung scheint Schiff seine Corrections formel zurückzuziehen. Er schildert die Unsicherheit in der Beobachtung der Meniscenhöhen, nimmt aber in Anspruch Benetzbarkeit erreicht zu haben.

Volkmann hatte die Vermuthung ausgesprochen, das Beobachtungen derselben Flüssigkeit an ganz verschiedenes Tagen bei neuer Füllung im Falle grosser Randwinkel sehr verschiedene Steighöhen liefern würden. Die von Schiff in Zeitraum von zwei Jahren an verschiedenen Apparaten angestellten Beobachtungen weisen dagegen bei einer Reihe angeführter Flüssigkeiten dieselben Steighöhen auf. P. V.

2. J. Traube. Einfluss der Temperatur auf den capillaren Randwinkel (J. f. prakt. Chem. 31, p. 514-527, 1885).

Ein Beitrag zu der Polemik zwischen Volkmann und chiff; der Verf. stellt sich auf Schiff's Seite. E. W.

3. J. Delsaulx. Ueber die Theorie der Combinationstöne (Ann. Soc. Scient. Bruxelles 1884, p. 25-44).

In der Helmholtz'schen Theorie der Combinationstöne ndet sich ein Punkt, welcher in Bezug auf seine Berechgung angefochten werden kann. Helmholtz betrachtet imlich den Druck, welcher auf den in Bewegung befindchen Punkt durch die stetige Einwirkung der erregenden eschwindigkeiten ausgeübt wird, als proportional mit der amme dieser letzteren. Dagegen kommt Verdet in dem undium der Resonanzerscheinungen, welche bekanntlich die össte Analogie mit denjenigen der Combinationstöne haben id aus derselben Ursache hervorgehen, zu einem wesentlich ideren Resultate. Er findet nämlich, dass dieser Druck eich ist dem Ueberschuss (algebraisch genommen) der Summe ir erregenden Geschwindigkeiten über die eigene Geschwingkeit des beweglichen Punktes.

Dieses Verdet'sche Princip legt der Verf. auch der heorie der Combinationstöne zu Grunde und berechnet inen modificirenden Einfluss auf die Helmholtz'schen Er-Dabei zeigt sich, dass deren wesentlicher Theil cht alterirt wird. Dagegen verschwindet aus der Reihe er dem schwingenden Punkte theoretisch zugeschriebenen nfachen Bewegungen diejenige, in Bezug auf welche Helmoltz selbst, um mit den Beobachtungen in Einklang zu eiben, anzunehmen sich genöthigt sah, dass sie physikalisch ı vernachlässigen seien. Ausserdem bringt das Verdet'the Princip in die Tonreihe einige transitorische Gruppen on Tönen hinein, welche nur am Anfange der Erscheinung ahrnehmbar sind, und welche die Helmholtz'sche Analyse icht liefert. Vielleicht setzen diese Ergebnisse einen gehickten Experimentator in den Stand, die Sätze von Verdet 1d Helmholtz direct gegen einander abzuschätzen.

Die Rechnung lässt sich im Auszuge nicht mittheilen.

Beiläufig ergibt dieselbe auch die Resonanzformeln als speciellen Fall des hier behandelten Problems (wenn nämlich die Verrückungen so klein sind, dass ihre Quadrate vernachlässigt werden können). Diese Formeln ergeben die Schwingungszahlen und Intensitäten der resonirenden Töne und des transitorischen Resonanztones. Dagegen findet sich der Eigenton des Punktes nicht unter diesen Tönen, was ganz mit der physikalischen Theorie des Akkordes im Einklang ist. Sind dagegen die Verrückungen grösser, so tritt neben den Tönen, von welchen soeben die Sprache war, erstens eine ganze Reihe vorübergehender Töne auf, und alsdann drei Arten dauernder Töne, nämlich die ersten Obertöne, die Differenztöne und die Summationstöne der erregenden Töne. F. A.

24. O. T. Sherman. Notiz über die von Dr. Weber be obachtete Beziehung zwischen der elastischen Nachwirkung und der chemischen Zusammensetzung des Glases (Sill. J. (3) 29, p. 385—386. 1885).

Die Depression, welche ein Thermometer, nachdem es bis zum Siedepunkt erhitzt war, bei niedrigeren Temperaturen zeigt, ist nach R. Weber (Berl. Ber. 1883; Beibl. 9, p. 22) abhängig von dem Mengenverhältniss zwischen Pottasche und Soda im Glase. Der Verf. hat mit Zugrundelegung der von Weber mitgetheilten Beobachtungsresultate diese Abhängigkeit durch eine Curve dargestellt. Diejenigen Glassorten zeigen die geringste Depression, in denen das Verhältniss zwischen Pottasche und Soda oder zwischen Soda und Pottasche am kleinsten ist.

25. L. C. Levoir. Bestimmung der Reibung von Gasen, de durch Röhren sliessen (Chem. News 51, p. 229. 1885).

Fliesst Leuchtgas durch eine Röhre und brennt an der Luft, so kann das eine Ende der etwa 1,50 m (5') langen Röhre momentan losgelöst werden, die Flamme brennt alsdann doch weiter, wenn die Luft von unten einströmen kann. Die Flamme brennt eine kurze Zeit, wenn die Röhre vertical ist, länger, wenn schräg gerichtet. Löst man zwei

olcher Röhren gleichzeitig los, so kann man an dem Unterchied der Zeiten, die sie brennen, kleine Unterschiede in len Querschnitten derselben finden. Ebenso lässt sich zeigen, dass ein Rohr, in dem zwei Flammen brennen, besser entilirt als eins mit einer Flamme, weiter, dass ein gerades Johr besser zieht als ein gekrümmtes von gleicher Länge und gleichem Querschnitt mit derselben Wärmequelle. E. W.

#### 16. Berthelot. Bemerkungen über das Princip des Arbeitsmaximums (Bull. Soc. Chim. 43, p. 265—272. 1885).

Der Verf. knüpft an die Beobachtungen über die Theiung der Basen zwischen der Chlorwasserstoffsäure und der Pluorwasserstoffsäure (Beibl. 8, p. 294) einige allgemeine Benerkungen über das Princip des Arbeitsmaximums. Durch lieses wird die Vorausbestimmung chemischer Wirkungen uf zwei fundamentale Daten zurückgeführt, Kenntniss der entwickelten Wärmemengen, von denen die grösste positive summe die chemische Reaction im eigentlichen Sinne betimmt, und Kenntniss der Dissociation, welche von den Heichgewichtszuständen Rechenschaft gibt. Etwa auftreende endothermische Erscheinungen rühren immer von usseren fremden Energien her (Dissociation der ursprüngichen oder der secundären Verbindungen: Zustandsändeungen). Besonders zu beachten ist der Einfluss der Temeratur und die daher rührenden calorischen Energien. Die hemische Affinität, soweit sie bei den Reactionen durch die ntwickelte Wärme gemessen wird, lässt sich durch die Summe weier Ausdrücke darstellen, von denen der eine, constante, ewissermassen die bei -273° entwickelte Wärmemenge riedergibt, während der andere mit der absoluten Tempeatur variabel ist:

$$\alpha = A + f(t).$$

Bei den Berechnungen und Anwendungen des Princips vom arbeitsmaximum hat Berthelot den zweiten Ausdruck entreder zu eliminiren oder auf einen möglichst kleinen Werth urückzuführen gesucht (Verbindung von Gasen ohne Volumennderung etc.). In diesen Fällen würde f(t) nur dann einen

grösseren Werth annehmen, wenn es immer einen Anne der Dissociation gäbe, d. h. wenn jeder Körper bei jeder Temperatur Anzeichen von umkehrbarer Zersetzung wahr nehmen liesse. Das würde aber im Widerspruch mit der Erfahrung sein (Verf. hat Knallgas, ebenso Ammonial 15 Jahre aufbewahrt, ohne eine Spur von Zersetzung zu be merken etc.). Hiernach ist also die Temperaturgrenze, bei der Körper anfangen sich zu verbinden, resp. zu zersetze, unter gegebenen Bedingungen eine absolut bestimmte.

Damit ferner chemische Gleichgewichtszustände sich kestellen, ist Dissociation unbedingt nöthig und erklärt Vei es für ein oberflächliches Uebereinkommen, dass man 🛎 jetzt diese secundären Verbindungen, welche sich haupteich lich in Lösungen bilden, ganz in den Berechnungen mi Beobachtungen unberücksichtigt lässt. Auch die Rescie, welche die dissociirbare Verbindung verursacht, muss des Princip des Arbeitsmaximums entsprechen. Ausserdem nus diese Dissociation zu einem Cyclus von umkehrbaren Wr kungen führen, d. h. ihre Producte müssen den Körper, cher dem Arbeitsmaximum entspricht, wieder herstells können. Der Verf. hat diese Sätze durch viele Versicht verificirt und ist es ihm auch gelungen, die Schwierigkeits, welche die Wasserstoffsäuren durch ihre gegenseitigen Selbvertretungen anfangs boten, durch die Auffindung der same Salze derselben zu heben.

Bestätigt wird dies weiter noch durch die eingang wähnten Beobachtungen über die Fluorhydrate der Fluoris (Beibl. 8, p. 294). Hierher gehören auch die Versuche, is denen nachgewiesen wird, dass bei den inversen Reactions. Chlorsilber und Bromkalium, und Bromsilber und Chlorkalium jedesmal Wärmeentwickelung stattfindet (Beibl. 6, p. 651; 9, p. 317); dass also die eigentliche Reaction in keinen Falle endothermisch ist.

Auch die neueren Versuchsresultate von Potilitie (Beibl. 8, p. 267) sind genau nach dieser Theorie durch Bildung von Chlorbrom, metallischer Perbromide, und Chebromide erklärbar. Somit ist es nach dem Verf. falsch (enter de fait) anzunehmen, dass die Substitution des Chlors durch Brom einer Wärmeabsorption entspricht, und gibt es iber

haupt in der Chemie keine genau festgestellte Thatsache, welche sich im Widerspruch mit dem Princip vom Arbeitsmaxium befindet. Rth.

#### 27. Joannis. Die Oxyde des Kupfers (C. R. 100, p. 999—1001. 1885).

Nach einigen Autoren (Favre u. Maumené, Schützenberger) sollen die durch Schmelzung von Kupferoxydul und Kupferoxyd erhaltenen Gemische je nach der Temperatur Verbindungen von der Formel Cu<sub>3</sub>O<sub>2</sub>, resp. Cu<sub>5</sub>O<sub>3</sub> ergeben. Joannis weist nach, durch Bestimmen der Lösungswärme des geschmolzenen und nicht geschmolzenen Gemisches in Salzsäure mit Jodammonium, wofür dieselben Werthe (52,30, resp. 52,66 Cal. für Cu<sub>2</sub>O + CuO) gefunden werden, dass nur die Existenz der zwei Oxyde Cu<sub>2</sub>O und CuO anzunehmen ist. Rth.

28. Osmond. Calorimetrische Studien über die Wirkungen des plützlichen Abkühlens (trempe) und des Härtens (écrouissage) des geschmolzenen Stahles (C. R. 100, p. 1228—31. 1885).

Der Verf. löst verschiedene Eisenarten in Lösungen von Chlorkupfer und Chlorammonium und bestimmt die auftretenden relativen Wärmetönungen.

		G	eha	lt	an	Kohle	weich gemacht	écroui	trempé
Extra weich						0,17 %	1,000	1,045	_
Mittelhart						0,54	1,000	1,045	1,052
Hart						1,17	1,000	1,065	1,084
Weisser Guss	aus	Scl	hwe	ede	n	4,10	1,000	-	1,050

Das Härten, sei es durch plötzliche Abkühlung, sei es durch Bearbeiten, vermehrt die Reactionswärme; daraus schliesst der Verf. auf die Existenz zweier Eisenmodificationen  $\alpha$  und  $\beta$ ; die eine, krystallinische, bildet sich beim langsamen Abkühlen, die andere amorphe bei schneller Abkühlung etc. aber nur, wenn Kohle vorhanden ist. Beim Kupfer liessen die weichen und harten Modificationen keine Unterschiede in der Wärmetönung erkennen. E. W.

29. P. Sabatter. Die Zusammensetzung des Wasserstoffsupersulfids und die perlmutterartige Varietät des Schwefels (C. R. 100, p. 1346—48. 1885).

Der Verf. hat Wasserstoffsupersulfid nach der Angabe von Thénard dargestellt und bei 0,04—0,10 m Druck vorsichtig destillirt. Das Destillationsproduct würde der Formel H<sub>4</sub>S<sub>5</sub> entsprechen, doch entscheidet sich der Verf. nach den Beobachtungen während der Destillation für H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>. Bringt man in einem verschlossenen Gefäss H<sub>2</sub>S<sub>2</sub> und gewöhnlichen Aether zusammen, so erhält man rhombische Lamellen von Schwefel; ebenso bei Essigäther, Aethyl- und Amylalkohol. Diese Lamellen sind Schwefelkrystalle von der perlmutterartigen Art, welche Gernez (Beibl. 8, p. 418) nachgewiesen hat Rih.

30. F. Stohmann. Calorimetrische Untersuchungen (J. für prakt. Chem. 31, p. 273-307. 1885).

Stohmann hat nach der von ihm schon früher modificirten Methode von Lewis Thompson (vgl. Beibl. 3, p. 588 und 4, p. 877) Bestimmungen des Wärmewerthes der verschiedensten organischen Substanzen ausgeführt.

In der Hauptsache besteht die in neuerer Zeit wesentlich verbesserte Methode, welche in den Jahrbüchern der Landwirthschaft 13, p. 513. 1884 ausführlich beschrieben und mit Abbildung des vielfach modificirten Calorimeters versehen ist, darin, dass die zu verbrennende Substanz in geeigneten durch einige Vorversuche zu ermittelnden Mengen mit 15 g Oxydationsmischung (chlorsaures Kali und Braunstein 8:1) variirbar und je nach ihrer Beschaffenheit mit Substanzen versetzt wird, die entweder die Verbrennung verzögern oder beschleunigen. Letztere sind so zu wählen, dass die Verbrennung ruhig verläuft und weder weniger als 30, noch mehr als 40 Secunden dauert. Um alle Nebenwirkungen auzuschliessen und um eine möglichst sichere Zahl für de Wasserwerth des Calorimeters zu haben, sind alle an der Erwärmung theilnehmenden Gegenstände, mit Ausnahme des Thermometers, aus Platin construirt. Die Zündung der in einer Platinhülse befindlichen Mischung erfolgt durch eines

ranischen Glühdraht, dessen Zuleitungsdrähte in die Taurglocke, in welcher sich die Platinplatte befindet, eingert sind. Die entweichenden Gase werden durch eine Verlungsvorrichtung in innigsten Contact mit dem Wasser racht und geben ihre Wärme vollständig an dieses ab.

Zunächst werden die Thierfette auf ihren Wärmewerth ersucht, und ergeben die Beobachtungen keine nennensthen Verschiedenheiten, welches Resultat mit der nach Schulze und Reinecke fast genau gleichen Elementarmmensetzung übereinstimmt. Der Mittelwerth aus 23 Bechtungen mit Fett von verschiedenen Thieren gibt für 9365 Cal., während für Butterfett 9192 Cal. erhalten wer. Von Pflanzenfetten wurde bestimmt: Leinöl 9323, Olibl 9328, Mohnöl 9442, Rüböl 9489 resp. 9619. Einen chgehends etwas geringeren Wärmewerth haben die durch zur Erschöpfung getriebene Aetherextraction erhaltenen e, was wohl auf die Aufnahme von fremden, in Aether ichen Stoffen zurückzuführen ist. Für die Eiweissstoffe sben die Versuche die folgenden Werthe:

Fibrin:	Erste Probe	5501	Mittel	
	Zweite Probe	5540 }	5511 Cal	
	Dritte Probe	5491 J		
Eieralbumin:	Erste Probe	5598 )	***	
	Zweite Probe	5598 5560 }	5579 "	
Caseïn:	Erste Probe	5693		
	Zweite Probe	5701	5717 "	
	Dritte Probe	5758		
Krystallisirtes	5598 Cs	d.		
Paraglobulin		5637 ,	,	
Conglutin		5362 ,	,	
Mittel aller Ei	5567 Cs	d.		

Es liegt also hiernach, entgegen Danilewsky, keine anlassung vor, den pflanzlichen Eiweissstoffen einen eren Wärmewerth als den thierischen zuzuschreiben. geringen Differenzen, welche sich zeigen, sind den durch Analyse nachgewiesenen Differenzen des Kohlenstoffgeses der einzelnen Präparate proportional.

Die folgende Tabelle gibt die Wärmewerthe der im er- und Pflanzenkörper entstehenden Derivate des Ei-

weisses;  $W_1$  bedeutet die Wärmemenge pro Gramm,  $W_2$  Grammmolecül.

Substanz	W <sub>1</sub>	W-,
Harnstoff	2465 Cal.	147 900 Cal.
Hippursäure	56 <b>42</b> ,	1 009 918 "
Harnsäure	2621 ,.	440 348
Glycocoll	3053 ,	228 975 ,.
Asparagin	3428 "	452 496

Die folgende Tabelle enthält eine Uebersicht der Win werthe der Kohlehydrate, die zum Theil von von Rechberg (Beibl. 4, p. 877) untersucht sind, doch hat von Rechberg für die aus den Nebenprocessen entstehende Wirtönung eine zu niedrige Zahl angenommen.

Substanz	$W_1$	R.
Dextrose	3692 Cal.	664 560 Cal
Lactose	3659 "	658 620 "
Arabinose	3695 "	665 100
Milchzucker, kryst	3663 ,,	1 318 680 ,.
Rohrzucker	3866 ,	1 322 172
Milchzucker, wasserfrei	3877 ,	1 325 934
Melitose, wasserfrei	3880 "	1 326 960
Arabinsäure	4004 ,,	1 369 368
Cellulose	4146 ,,	671 652
Starkemehl	4123 ,,	667 926
Inulin	4070 "	659 340

Für die Mannitgruppe wird gefunden:

Substanz	W <sub>1</sub>	$\overline{W}_{2}$
Mannit	3939 Cal.	716 898 Cal.
Dulcit	3908 "	711 256 ,,
Erythrit	4075 ,,	497 150 "

Paraffin wurde in neun verschiedenen Sorten, de Schmelzpunkte von 34 bis 74° variirten, untersucht und im Mittel gleich 11140 Cal. gefunden, was für die Zusams setzung  $C_{40}H_{82}$   $W_{2}=6\,260\,680$  Cal. ausmachen würde.

Ferner ist bei:

Naphtalin 
$$W_1 = 9295$$
 Cal.  $W_2 = 1 189 760$  Cal. Anthracen  $W_1 = 9247$  ,  $W_2 = 1 645 966$  ,

Nach diesen Werthen haben sowohl Naphtalin als auch athracen eine positive Bildungswärme (26240, resp. 15034 C.). iernach berechnet sich für die Polymerisation des Acetyas zu Naphtalin, resp. Anthracen (vgl. Berthelot, Ann. 11m. Phys. (5) 23, p. 241):

Nimmt man ferner die Bildung von Naphtalin und Anracen als eine Polymerisation von Benzol unter Abspaltung n Aethylen an, so erhält man, wenn nach Berthelot für ethylen 341 400 Cal. angenommen wird:

Von Säuren wurden zunächst die folgenden untersucht:

Substanz	Formel	<i>W</i> <sub>1</sub>	W <sub>2</sub>
prinsäure	C <sub>10</sub> H <sub>20</sub> O <sub>2</sub>	8463 Cal.	1 455 636 Cal.
ristinsäure	$C_{14}H_{28}O_{2}$	9004 ,,	2 052 912 ,,
lmitinsäure	$\mathbf{C_{16}H_{89}O_{2}}$	9226 ,,	2 361 856 ,,
arinsäure	$C_{18}H_{36}O_{2}$	9429 "	2 677 836 ,,
alsäure	$C_2$ $H_2$ $O_4$	571 ,,	51 390 ,,
lonsäure	$C_3 H_4 O_4$	1960 ,,	203 840 ,,
rnsteinsäure	$C_4$ $H_6$ $O_4$	3019 ,,	356 246 ,,
rksäure	C <sub>8</sub> H <sub>14</sub> O <sub>4</sub>	5562 ,,	967 788 ,,
einsäure :	$C_4$ $H_6$ $O_6$	1745 ,,	261 750 ,,
ronensäure	C <sub>6</sub> H <sub>8</sub> O <sub>7</sub>	2397 ,,	460 224 ,,
nzoësäure	C <sub>7</sub> H <sub>6</sub> O <sub>2</sub>	6281 ,,	766 282
licylsäure	C <sub>7</sub> H <sub>6</sub> O <sub>3</sub>	5162 ,,	712 356 ,,
talsäure	C <sub>6</sub> H <sub>8</sub> O <sub>4</sub>	4560 ,,	756 960 ,,

Eine Vergleichung der Werthe für Stearinsäure und yristinsäure gibt für CH<sub>2</sub> 156231 Cal., und dieselbe Vereichung für Caprinsäure mit dem von Louguinine beimmten Werth für Capronsäure gibt 156356 Cal.

Zwischen Caprinsäure und Myristinsäure ist die Diffenz für CH<sub>2</sub> 149 319 Cal., und macht sich hier die Verschieenheit des Aggregatzustandes geltend. Für die Anfangsglieder der Fettsäurereihe ergeben sich fast genau gleiche Differenzen (vgl. Berthelot, Mec. chim. 1, p. 407).

In der folgenden Tabelle sind die Werthe für die untersuchten Alkohole und Aether zusammengestellt.

Substanz	Formel	W <sub>1</sub>	W,
Cetylalkohol	C <sub>16</sub> H <sub>34</sub> O	10348 Cal.	2 504 216 Cal.
Glycerin	$C_sH_sO_s$	4317 ,,	395 164 "
Phenol	C <sub>6</sub> H <sub>6</sub> O	7681 ,,	<b>722</b> 014 "
Resorcin	C <sub>6</sub> H <sub>6</sub> O <sub>3</sub>	6098 ,,	670 780 "
Brenzcatechin	C <sub>6</sub> H <sub>6</sub> O <sub>2</sub>	6075 ,,	668 250 "
Pyrogallol	C <sub>6</sub> H <sub>6</sub> O <sub>8</sub>	4891 ,,	616 266 "
Thymol	C,0H,4O	8856 ,	1 328 400 "
Palmitinsäurecetyl-			
äther	$(C_{32}H_{64}O_{2})$	10153 ,,	4 873 440 "
Trimyristin	$C_aH_a(O.C_{14}H_{x7}O)_a$	9085 ,,	6 559 370 "

Aus den bekannten Wärmewerthen lässt sich die Wärmetönung bei der Bildung der Aether aus Alkoholen und Säuren berechnen. Hierauf, sowie auf eine Reihe anderer Beziehungen gedenkt der Verf. in einer weiteren Abhandlung zurückzukommen.

31. D. Gernez. Die Erscheinung der krystallinischen Ueberschmelzung des Schwefels und die Geschwindigkeit der Unwandlung des prismatischen in octaödrischen Schwefel (C.R. 100, p. 1343-45. 1885).

Der Verf. hat (vgl. Beibl. 8, p. 418) natürlichen oder in Schwefelkohlenstoff krystallisirten octaëdrischen Schwefel pulverisirt und in enge (1—2 mm) cylindrische Röhren gebracht, dann bei der Temperatur T geschmolzen und nach der Zeit  $\tau$  aus dem Schmelzungsbad in das Ueberschmelzungsbad mit der Temperatur t gebracht, wo er eine Zeit  $\tau'$  bleibt. Dann wird der Schwefel mit einem prismatischen Krystalle berührt und nach der Umwandlung in ein anderes Bad mit der Temperatur  $\vartheta$  gebracht, in welchem schliesslich durch einen octaëdrischen Krystall die inverse Umwandlung eingeleitet wird. Wird letzteres sehr vorsichtig gemacht, sodass nur ein Punkt der Oberfläche mit dem Octaëder in Berührung kommt, so sieht man in dem durchsichtigen Körper

eine durchscheinende Masse von octaëdrischer Form vorwärtsschreiten. Interessante Beobachtungen macht man, wenn man T, t,  $\vartheta$ ,  $\tau$ ,  $\tau'$  variiren lässt; so z. B. wurde der Schwefel bei 130° geschmolzen, bei 90° in prismatischen verwandelt, und dann anfangs bei 85°, später bei niedrigerer Temperatur beobachtet, dabei sieht man, dass der ganze prismatische Schwefel entglast ist, dass aber die anfangs bei 85° entglaste Region wieder relativ durchsichtig erscheint.

- 32. D. Gernez. Ueber die Umwandlungsgeschwindigkeit des prismatischen Schwefels in octaëdrischen (C. R. 100, p. 1382—85. 1885).
- Reicher und Ruys. Ueber die Umwandlung des Schwefels (ibid. p. 1539—40).

In Fortsetzung früherer Versuche bestimmt Gernez: 1) den Einfluss der Temperatur der Umgebung auf die Umwandlung. Die Umwandlung geht bei niedrigen Temperaturen sehr langsam vor sich, die Geschwindigkeit derselben wächst dann sehr rasch mit der Temperatur, bis sie zwischen 44 und 55° ein Maximum erreicht, und von da an wieder abnimmt. Bei ungefähr 97° hört die Umwandlung überhaupt auf. 2) Für den Einfluss der Temperatur, bei welcher die Prismen dargestellt sind, ergibt sich, dass im allgemeinen die Umwandlung um so langsamer vor sich geht, je niedriger diese Temperatur war. 3) Je länger die Prismen in dem Bad, in dem sie entstanden sind, bleiben, desto langsamer die Umwandlung; doch hört dieser Einfluss von einer gewissen Zeitdauer ab auf. 4) und 5) Je höher die Temperatur war, bei der der Schwefel geschmolzen wurde, ehe er in Prismen krystallisirte, und je länger der Schwefel in dieser Temperatur erhalten wird, um so langsamer erfolgt die Umwandlung. - Die bisher mitgetheilten Resultate gelten dann, wenn der zur Untersuchung verwandte Schwefel vorher octaödrisch und noch nicht geschmolzen war. Nach einmaligem oder mehrmaligem Schmelzen bleibt der Sinn der Resultate derselbe, doch ändert sich ihre absolute Grösse.

Die von Gernez beschriebenen Erscheinungen beim

Schwefel sind bereits von Reicher (Beibl. 8, p. 416) und Ruys (Rec. Trav. Chim., Febr. 1884; Beibl. 8, p. 421) behandelt worden.

Rth.

34. D. Gernez. Ueber die perlmutterartigen Krystalle des Schwefels (C. R. 100, p. 1584—85, 1885).

Die vom Verf. (Beibl. 8, p. 418) beobachteten perlmutterartigen Krystalle des Schwefels werden von Maquenne (Bull. Soc. Chim. 1, p. 239. 1884) für sehr verlängerte Octaëder gehalten. Dem gegenüber hält Gernez an seiner früheren Ansicht fest, dass diese Krystalle eine besondere Varietät bilden, welche zwar sehr unbeständig, sich aber doch längere Zeit (in Toluol) aufbewahren lässt. Durch Berührung mit einem octaëdrischen Krystall wird sofort die Umwandlung eingeleitet, die sich leicht verfolgen lässt, und nehmen die Krystalle dann den Anschein der langen octaëdrischen Nadeln an.

35. H. Salkowski. Ueber den Schmelzpunkt und die Trenung von Gemischen der Phenylessigsäure und Hydrosimmsäure (Chem. Ber. 18, p. 321—326, 1885).

Die Tabelle gibt die erhaltenen Resultate.  $p_h$  bezeichnet den Gehalt an Hydrozimmtsäure,  $p_p$  den an Phenylessigsäure, t den Schmelzpunkt.

Der minimale Schmelzpunkt liegt bei dem Verhältnis von Hydrozimmtsäure zu Phenylessigsäure von 35:65.

Die die Schmelzpunkte als Function des Procentgehalt an einer der Säuren darstellende Curve zeigt bei dem Minimum einen sehr ausgesprochenen Umkehrpunkt. E. W.

36. W. J. Millar. Ueber einige Erscheinungen, die Eine und andere Metalle im geschmolzenen und festen Zustandt zeigen (Rep. Brit. Assoc. 1884, p. 653).

Der Verf. hat die Erscheinungen beim Schwimmen fester Stücke auf geschmolzenen Massen weiter verfolgt. Die mmen soll herrühren von einer plötzlichen Ausdehnung 1 eingetauchten Stücke. Diese soll zum wenigsten gleich lem Zusammenschrumpfen, das bei Gusseisen eintritt, das Stück sich von Weissgluth bis zur gewöhnlichen eratur abkühlt. Die Ausdehnung erfolgt in weit engeren eraturgrenzen als die Contraction, denn Stücke, welche zelbar, nachdem sie schwammen, aus dem geschmolzenen entfernt wurden, zeigten kaum Rothgluth und hatten zystallinische Structur vollkommen bewahrt.

ersuche an Gusseisen ergaben bei langsamem Ern, dass bei niederen Temperaturen dasselbe sich weit ler ausdehnt als bei hohen.

lei-, Kupfer- und Typenmetall schwammen nur in n Stücken, grosse sanken gleich unter. Kanonenmetall 'hosphorbronze verhielten sich wie Gusseisen.

n Momente des Erstarrens dehnen sich die gasfreien le nicht aus. E. W.

L. A. Michelson. Geschwindigkeit des Lichtes in Schwekohlenstoff und Unterschied der Geschwindigkeit von rothem 1 blauem Licht in demselben (Rep. Brit. Assoc. Montreal 1884, 354).

er Apparat war der Foucault'sche. Die Flüssigkeitswar 2' lang, die Zahl der Umdrehungen betrug 305 Secunde.

is ergab sich, dass die Fortpflanzungsgeschwindigkeiten ft und Schwefelkohlenstoff sich wie 1:1,75 verhalten, tisch müsste sich ergeben 1:1,65.

icht, das  $C^{1}/_{2}D$  entsprach, pflanzte sich um  $2^{1}/_{2}^{0}/_{0}$  ler fort, als solches bei  $b^{1}/_{2}F$ , wie es die Theorie ver-

on der Groeben. Cassegrain-Teleskop mit Benutzung - Spiegelung durch Glas (Centralzeit. f. Opt. u. Mech. 6, p. 147 152. 1885).

Is Objectivspiegel dient ein in der Mitte durchbrochener ieniskus, dessen hintere stärker gekrümmte Fläche mit belegt ist. Ihm gegenüber wird eine aus der näm-Glassorte gefertigte biconcave Linse mit ungleich

gekrümmten Flächen derart angeordnet, dass die weniger gekrümmte Fläche, mit Folie belegt, die Rolle des kleinen Convexspiegels übernimmt, indem sie die Strahlen ebenfalls durch die unbelegte Fläche hindurch auffängt und zurückwirft E. W.

39. Bericht über den gegenwärtigen Stand der Spectralanstyn (Rep. Brit. Assoc. Montreal 1884, p. 295—350).

Es ist dies eine Fortsetzung der Liste der spectralanlytischen Arbeiten, welche in dem Report für 1881 ent halten war. E. W.

40. Bericht über die Wellenlängen der Spectra der Element (Rep. Brit. Assoc. Montreal 1884, p. 351—446).

Es sind dies Tabellen der Wellenlänge der Elemente.
E. W.

41. B. Husselberg. Zur Spectroskopie des Stickstoffs (Minde l'Ac. de St. Pétersb. (7) 32. 1885. 50 pp. Sep.).

Die Arbeit enthält die theils mit dem Auge, theils mit der photographischen Platte ausgeführte Durchmessung des Bandenspectrums des Stickstoffs. Die Banden zerfallen alle in Linien, was bekanntlich bei denen des Wasserstoffs, die bei höherem Druck auftreten, nicht erreicht werden konnte.

Die Messungen erstreckten sich von  $\lambda = 6622,45$  bis 3950,66 für das gewöhnliche Bandenspectrum, von  $\lambda = 4708,65$  bis 4166,35 bei dem Glimmlicht.

Für das Spectrum des Glimmlichts spricht der Verdie Möglichkeit aus, dass es einem Molecularzustand est spräche, der zwischen dem liegt, der dem gewöhnlichen postiven Licht und demjenigen, der dem Funkenspectrum est spricht.

E. W.

42. L. Bell. Notizen über das Absorptionsspectrum der l'tersalpetersäure (Amer. Chem. J. 7, p. 32-34. 1885).

Der Verf. theilt zunächst mit, dass er die Absorpties der Untersalpetersäure bei Temperaturänderungen quantitativ zu untersuchen beabsichtigt.

Der Absorptionscoëfficient steigt von der gewöhnliches

Temperatur erst schnell, dann langsam an, wie dies schon der nicht citirte Salet gefunden.

Für keine Bande nimmt die Absorption mit fallender Temperatur zu.

Der Verf. schliesst noch, dass das Gas N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> vollkommen farblos ist. E. W.

43. S. P. Langley. Untersuchungen über die Sonnenwärme und ihre Absorption durch die Erdatmosphäre (Professional Papers of the signal service 15. Washington 1884. 242 pp.).

Der vorliegende Band enthält die vollständige Darlegung der Untersuchungen, über die der Verf. selbst in den Annalen berichtet hat. E. W.

44. W. Crookes. Ueber die Spectroskopie mit strahlender Materie (Kathodenstrahlen) (C. R. 100, p. 1380-82. 1885).

Das in der Beibl. 7, p. 599 angegebenen Weise erregte Licht des Yttriumoxydes besteht aus zwei schmalen schwachen Banden bei 2245 und 2275 (die Zahlen sind proportional  $1/\lambda^2$ ); eine stärkere und breitere rothe Bande folgt von 2315-2415. Hieran schliesst sich eine schwache Bande 2577-2610, dann folgt ein sehr schmaler dunkler Raum, an den sich eine stärkere orange Bande bis 2627 anschliesst; eine andere schwache orange Bande liegt bei ca. 2500. Bei 2940-3025 liegt eine schwache gelbe Bande, die stärkere citronenfarbige Bande folgt von 3028-3049; zwischen 3100 und 3120 liegt eine weit schwächere Bande derselben Farbe. Dann kommen zwei grüne Banden, die eine sehr helle auf beiden Seiten verwaschene geht von 3312-3320, die zweite etwas schwächere mit bestimmteren Grenzen reicht von 3420-3440. Eine dritte schwache grüne Bande liegt zwischen 3410 und 3467. Bei 3730 liegt die Mitte einer schwachen grünblauen Bande; von 4110-4125 reicht eine blaue Bande, und von 4290 fängt eine allmählich sich abtönende blaue Bande an. Bei ca. 5052 und 5351 liegen zwei violette Banden.

Auch das Samariumoxyd gibt unter dem Einfluss der Kathodenstrahlen ein Emissionsspectrum.

Reines Sulfat gibt nur ein ganz schwaches Spectrum, gemischt mit anderen Erden liefert aber das Samariumoxyd sehr helle Spectra, die je nach der Natur des beigemischten Oxydes verschieden sind und sich in drei Categorien theilen lassen.

- 1) Mischungen mit ZrO, MgO, ZnO, CdO, LO, BiO, und Sb<sub>4</sub>O<sub>3</sub>. Man hat die drei rothen, orangenen und grünen Banden.
- 2) Mischungen mit BaO, SrO, ThO und PbO geben zwei einfache Banden, und zwar eine rothe und eine orangene. und eine grüne Doppelbande.
- 3) Mischungen mit CaO. Hier sind die rothe und grüne Bande einfach, die orangene doppelt. Bei Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Gemischen ist die hier verwaschen erscheinende grüne Bande auch doppelt. E. W.
- 45. Th. W. Engelmann. Untersuchungen über die quantitativen Beziehungen zwischen Absorption des Lichtes und Assimilation in Pflanzenzellen (Onderzoek. Physiol. Lab. Utrecht (3) 9, p. 1—25. 1884. Taf. I; Botan. Zeitung 1884. Nr. 6 u. 7).

Des Verf. Messungen der Sauerstoffausscheidung von Pflanzenzellen mittelst der Bakterienmethode im Mikrospectrum (Beibl. 7, p. 376 u. figde.) hatten gezeigt, dass Lichtstrahlen verschiedener Wellenlänge im allgemeinen einen desto grösseret assimilatorischen Effect auszuüben scheinen, jemehr sie von Chromophyll der Zellen absorbirt werden. Eine genaue Urtersuchung dieses Zusammenhanges zwischen Absorption und Assimilation war jedoch nicht möglich, solange es an einem Mittel fehlte, um die Grösse der Lichtabsorption in mikrotkopisch kleinen Gegenständen zu messen. Verf. hat zu die sem Zweck durch C. Zeiss in Jena ein Mikrospectral-Photometer ausführen lassen. Dasselbe wird beim Gebrauch an Stelle des gewöhnlichen Oculars in den Mikroskoptubus geschoben. Es besteht aus zwei getrennten Stückes Das untere enthält die Spaltmechanik (zwei unabhängig von einander durch je eine Mikrometerschraube symmetrisch bewegliche Spalthälften) ein Vergleichsprisma, welches unter dem einen Halbspalt fixirt werden kann, nebst seitlicher Beleuchtungsvorrichtung. Das obere, welches nach genauer Einstellung des Objects dem unteren aufgesetzt wird, enthik eine Combination von drei Prismen, welche die von den zwei Spalten kommenden Strahlenbündel zerlegt und um etwa 60°

in ein Beobachtungsröhrchen ablenkt, in welchem sie durch ein schwaches Objectiv zu zwei reellen Spectren vereinigt werden. Diese werden wiederum durch eine Ocularlupe betrachtet und haben dann, auf 250 mm Abstand projicirt, von Fraunhof. Str. a bis G eine Länge von 180 mm. Zwei senkrecht zueinander und zur optischen Axe in der Bildebene verstellbare Schieberpaare gestatten jede erforderliche Einschränkung und Abblendung der Spectren. Eine genau einstellbare Angström'sche Scala erlaubt, die Wellenlängen unmittelbar abzulesen.

Die Messung der Absorption geschieht durch Gleichmachen der Helligkeiten beider Spectren für die betreffenden Wellenlängen mittellst Aenderung der Weite des Vergleichsspaltes. Aus den abgelesenen Spaltweiten ergibt sich das Verhältniss  $J_1/J$  der Helligkeit des durchgelassenen zu der des auffallenden Lichts und hieraus, unter der im vorliegenden Falle genügend zu erfüllenden Bedingung, dass der Lichtverlust  $J-J_1$  ausschliesslich auf Absorption beruhe, die relative Absorptionsgrösse  $n=(J-J_1)/J$ . Ueber eine Reihe möglicher Fehlerquellen und ihre Vermeidung oder Beseitigung, sowie über die nähere Einrichtung der Versuche (Lichtquellen, Dunkelkasten etc.) vergleiche die Originalabhandlung.

Im zweiten Abschnitt werden die Resultate der vom Verf. an chlorophyllgrünen, an braunen (Diatomeen), blaugrünen (Oscillarineen) und rothen (Florideen) lebenden Pflanzenzellen (jedesmal an 8—10 Stellen des Spectrum) angestellten Messungen der Absorptionsgrösse mitgetheilt und mit den entsprechenden, für die Assimilationsgrösse A (Normalspectrum von Sonnenlicht) nach der Bakterienmethode gefundenen Werthen zusammengestellt. Die Zusammenstellung (Mittel aus allen vom Verf. bis November 1883 angestellten Messungen) folge hier verkürzt:

	gr	üne	bra	une	blau	grüne	1	rothe ?	Zellen
À	$\overline{A}$	n	$\overline{A}$	n	$\overline{A}$	n	λ	$\overline{A}$	n
a	12,2	23,7	12,8	15,8	12,0	25,0	а	2,3	12,7
BC	100,0	81,2	100,0	63,1	80,7	52,3	BC	23,9	48,1
$C^{1}/_{3}D$	80,8	52,6	81,5	31,0	100,0	55,9	$C^{1/2}D$	29,1	_
D	60.5	47.5	73.0	30,6	92,3	51,1	$\boldsymbol{D}$	58,2	44,6

	grüne		braune		blau	grüne	rotl		
λ	$\overline{A}$	76	A	n	$\overline{A}^{-}$	76	l	4	
$D^{1}/_{2}E$	47,4	40,2	92,5	40,4	52,4	41,3	$D^{1}/_{4}$	E 10(	
Eb	39,3	51,0	94,9	55,3	46,9	40,0	Eb	<b>68</b>	
$oldsymbol{F}$	66,1	83,4	79,3	67,4	37,4	49,5	${\boldsymbol{F}}$	42	
<b>G</b>	45,9	90,7	57,0	81,5	_	59,8	G	18	

Die Tabelle bestätigt zunächst, dass für jedes i farbige Chromophyll n eine andere Function der V länge  $\lambda$  ist.

Es ergibt sich aber bei näherer Betrachtung zw den vier untersuchten Kategorien von Zellen eine w Uebereinstimmung in folgenden Punkten:

- 1) Das absolute Minimum der Absorption lie äussersten Roth.
- 2) Zwischen B und E, höchstens F, liegen ein mehrere Maxima und Minima.
- 3) Weiterhin wächst n immerfort, um im stärkst baren Theile des sichtbaren Spectrums die absolut hö Werthe zu erreichen.
- 4) Verglichen mit A ändert sich n vom äussersten bis ins Grün in allen Fällen im gleichen Sinne wie A
- 5) Im stärker brechbaren Theil sinken die Wertl A trotz anhaltend steigender Absorption.

Es besteht demnach zwischen A und n, obwohl k wegs eine directe Proportionalität, so doch eine off ziemlich einfache und constante Beziehung. Es schien Verf., dass die Form der letzteren sich vielleicht en würde, wenn die nach allen bisherigen Versuchen besteh Ungleichheit in der Vertheilung der actuellen Energie Lichtes im Spectrum in Rechnung gebracht würde. In sonderen schien die auffälligste Disproportionalität zwis A und n, das Sinken von A am violetten Ende trotz er lichen Steigens von n, aus der nach allen Angaben hier sch erfolgenden Abnahme der actuellen Energie des Sonnenlic erklärlich zu sein. Eine nähere Ueberlegung leitete suf im dritten Abschnitt von Verfs. Abhandlung gegebene sung, und zwar indem sie zu einer neuen Methode fül die Vertheilung der Energie im Spectrum 21 stimmen.

absolute Energiemenge, die erfordert wird, um soerstoff frei zu machen, dass die charakteristische reaction eintritt, ist in jeder gehörig ausgeführten reihe, wie Verf. zeigt, eine von der Wellenlänge sige Constante c. Ist a die Spaltweite, bei welcher tion eintritt, so hat man demnach:

$$c = aE$$

die relative actuelle Energie des Lichtes an der a lenden Stelle des Spectrums. Macht man nun die nachweist begründete) Voraussetzung, dass in den Bakterienmethode im Mikrospectrum angestellten n der absorbirte Theil n der actuellen Energie E' ie Zelle fallenden Lichtes auschliesslich (oder, was jeverschiedenen Gründen unwahrscheinlich, zu einem n Bruchtheil) zu assimilatorischer Arbeit verbraucht ist n E' für jede Versuchsreihe gleichfalls eine von enlänge unabhängige Constante:

$$c_1 = nE'$$
.

th Multiplication von (1) und (2) erhält man EE' = wofür, da es nur auf relative, nicht auf absolute nkommt, gesetzt werden kann  $E^2 = 1/an$ . Da aber, ier gegebener Definition 1/a = A, so ergibt sich:

$$E = \sqrt{\frac{A}{n}}$$
.

t man nach dieser Formel für die verschiedenen igen aus den bekannten Werthen von A und n die enden Werthe von E, so erhält man für die Energie inlichtes (reducirt aufs Normalspectrum) die folgenthe:

rsuchen an	a	BC	$C^{1/2}D$	$oldsymbol{D}$	Eb	$oldsymbol{F}$	$\boldsymbol{G}$
Zellen	57,8	89,5	100,0	91,9	70,8	71,8	57,4
"	54,4	77,8	100,0	95,3	80,4	66,9	41,0
"	51,6	92,4	99,5	100,0	82,7	64,7	67,1

nach den wenig zahlreichen Versuchen an rothen zibt sich wesentlich dieselbe Vertheilung der Energie, ztere ihr Maximum nahe bei *D* erreicht und von beiden Seiten hin ununterbrochen, anfangs langsam, meller sinkt. Die Mittelwerthe aus allen von Engel-

mannn angestellten Versuchen zeigen mit den auf gan aderen Wegen von Lamansky (Thermosäule, Fintglasprism, Lundquist'sche Reduction aufs Normalspectrum) und Langlev (Bolometer) gefundenen eine Uebereinstimmung, wie in in Anbetracht der Verschiedenheit der Methoden und der sonstigen Bedingungen nicht grösser erwartet werden kan: 522 486 43 E bei  $\lambda =$ 680 622 600 589 573 558 96.5 90.0 77.0 44 nach Lamansky 88,0 99,0 100 99.5 98 96.5 98.0 99.5 100 96.0 89.0 78.0 48 " Langley (1881) 89,5 83,0 97,5 99,5 100 97,5 95,0 84,0 75,0 34 Engelmann

Haben die zur Ermittelung der Energievertheilung bräuchlichen rein physikalischen Methoden erhebliche prik tische Vorzüge, so zeichnet das von Engelmann eingesch gene Verfahren der Umstand aus. dass die Uebereinstinmung der bei Zellen verschiedener Farbe bezüglich erhaltenen Resultate einen objectiven Beweis ihrer Rich Denn da die für jede der vier Zellenkte tigkeit liefert. gorien gefundenen Werthe von A und n ganz verschiele und völlig unabhängig von den entsprechenden für die dei anders gefärbten Zellenarten ermittelten Werthen sind, kun diese Uebereinstimmung kein Zufall sein. Verf. zeigt this gens, dass sein Verfahren nur ein specieller Fall einer biher nicht bemerkten allgemeinen Methode zur objectiven Bestimmung der Energievertheilung ist, welche de Bakterienversuche principiell gar nicht bedarf.

Durch jene Uebereinstimmung ist nun, wie Verf is letzten Abschnitt seiner Arbeit ausführt, auch die Richtskeit der Voraussetzung bewiesen, dass bei Anwendung der Bakterienmethode die gesammte Energie des absorbite Lichtes ( $E_{abs}$ ) zur Leistung assimilatorischer Arbeit ( $E_{abs}$ ) benutzt wird. Die gesuchte quantitative Beziehung zwischen Absorptions- und Assimilationsgrösse ist also für alle Chromophylle dieselbe, und zwar die denkbar einfachste:  $E_{ass}$ . Verf. zeigt, dass dieses Fundamentalgesetz nur mit ganz bestimmten Bedingungen, wie sie eben bei der Bakterismethode nahezu vollkommen, bei den bisher befolgten Verfahren an makroskopischen Objecten aber nicht oder nurther weise erfüllt sind, praktische Bestätigung finden kann. Er hebt seine Wichtigkeit für die Oekonomie des Pflanzenleiss

ervor (denkbar vollkommenste Ausnutzung des Lichtes im Dienste der Neuschaffung organischer Substanz) und bemerkt chliesslich, dass in demselben das Gesetz der Erhaltung der Traft an einem der wunderbarsten Punkte irdischen Gechehens eine Bestätigung finde, an dem Punkt nämlich, "an elchem Organisches aus Anorganischem entspringt."

6. E. Beltrami. Ueber den Gebrauch der krummlinigen Coordinaten in der Theorie des Potentials und der Electricität (Mem. della R. Acc. di Bologna (4) 6, p. 401—448. 1885).

Die Abhandlung ist von wesentlich mathematischem nteresse. E. W.

7. de Fonvielle. Ein neues Isolirstatif für Versuche mit statischer Electricität (Lum. électr. 16, p. 247. 1885).

Der die zu isolirenden Körper tragende Glasstab ist uf eine Glühlampe aufgeschmolzen, durch deren hohe Temeratur die Condensation des Wasserdampfes auf ihr verindert wird. G. W.

8. J. Hopkinson. Ueber das Quadrantelectrometer (Phil. Mag. (5) 19, p. 291-303. 1885).

Der Verf. betrachtet mathematisch die Theorie des Quarantelectrometers und untersucht, bis zu welchen Grenzen ie Formel von Maxwell:  $\vartheta = \text{const.} (A-B) (C-(A+B)/2)$ , o  $\vartheta$  die Ablenkung der Nadel, C das Potential der Nadel,  $\ell$  und  $\ell$  diejenigen der Quadranten sind, richtig ist. Durch rersuche findet er, dass bis zu  $\ell$  200 Daniells dies einritt, über  $\ell$  250 Daniells aber ein ganz anderes Gesetz ilt. Hängt die Nadel tief, so wird sie nach unten gezogen, ie Spannung der Fasern proportional  $\ell$  gesteigert, und die rormel ist mit  $1/(1+k\ell^2)$  zu multipliciren, wo  $\ell$  eine Contante ist.

Franz Daurer. Ein Universalpachytrop (Rep. der Phys. 21, p. 281—289. 1885; auch Z.-S. f. Electrotechn. 1885, p. 252—258).

Der Apparat ähnelt der Wippe von Joh. Müller. Auf ine horizontale eiserne Axe sind drehbare Holzscheiben Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. 1X.

gesetzt, auf welche je zwei Kupferstreifen geschraubt sind, gegen die zwei Systeme von horizontalen und verticalen Federn schleifen. In Betreff der genaueren Construction ist die Originalabhandlung nachzusehen. G. W.

50. Ascoli. Ueber eine Methode zur Calibrirung eines Mesdrahtes (Rend. della R. Acc. dei Lincei 1. März 1885, p. 197—203).

Das Galvanometer G wird mit den Enden A und B der beiden aufeinander folgenden Zweige AC und CB der Brücke und A und B durch einen Draht  $\varrho$  von gegebenem Widerstand, bezw. einen Draht f von verschwindendem Widerstand mit den beiden Enden A' und B' des Messdrahtes verbunden, auf welchem sich der Schieber C' verschiebt, welcher, ebenso wie C, mit der Säule verbunden ist. Stellt man die Brücke auf Null ein, vertauscht  $\varrho$  mit f und lässt zur Erzielung der Nullstellung den Schieber C' bis nach C' auf den Messdraht verschieben, so ist der Widerstand  $CC'=r=\varrho$ . Zur Vertauschung von f und  $\varrho$  dient ein eigener Commutator. G. W.

51. G. Foussereau. Experimentaluntersuchungen über der electrischen Widerstand isolirender Substanzen (Thèse de Docteur Nr. 530. Paris 1885. 114 pp.).

Eine ausführliche Abhandlung über die verschiedenen vom Verf. angestellten Beobachtungen in dem betreffenden Gebiet, worüber bereits in den Beiblättern referirt worden ist.

G. W.

52. L. Palmieri. Ueber einige Versuche von Hrn. Kalischer über die Electricitätseutwickelung bei der Condensation von Wasserdampf (Rend. di Napoli 24, p. 26—28. 1885).

Der Verf. wendet sich gegen die Versuche des Hrn. Kalischer (Wied. Ann. 20, p. 614. 1883) und hält seine Ansicht fest, dass bei Condensation von Wasserdampf Electricität frei wird. Neue Versuche theilt er nicht mit. G. W.

- 3. G. Cantont. Versuche über die electrische Polarisation von diëlectrischen Platten (Atti della R. Acc. dei Lincei (3) Mem. 14, p. 46—58. 1883).
- Beziehungen zwischen der electrischen Polarisation der Diëlectrica und der Polarisation der Magnete (ibid. 15, p. 481 —508. 1883).

Der Verf. stellt Versuche über die Electricitätserregung in Platten an, wobei er zugleich die Adhäsion derselben neinander studirt, die bei gleichen Platten, wo keine Electrität erzeugt wird, gleich Null ist, sonst aber hervortritt. Auch ie Wärmeerscheinungen bei der Reibung werden dabei bebachtet. Er legt auch auf die beiden Seiten der in Contact efindlichen Platten, oder nur einer Platte, isolirte Metallatten, die er durch einen Draht verbindet. Endlich electisirt er in letzterem Fall die Metallplatten und lässt sie ürzere oder längere Zeit mit dem Diëlectricum in Contact nd findet dabei eine vorübergehende oder eine permanente, beiden Fällen entgegengesetzte Polarisation derselben. Diese Resultate entsprechen alle den bekannten Vorausstzungen (vgl. Wied. Electr. 1 u. 2).

In der zweiten Abhandlung bespricht der Verf. die Porisation der Magnete, die Vertheilung derselben, wie sie urch Eisenfeile nachzuweisen ist, das Verhalten bei Anlegen en Ankern u. s. f., welche Erscheinungen mit den oben erähnten viele Analogien zeigen. G. W.

 E. Bichat und R. Blondlot. Ueber die electrischen Differenzen zwischen den Flüssigkeiten und die Rolle der Luft bei der electrometrischen Messung dieser Differenzen (C. R. 100, p. 791—793. 1885).

Ersetzt man in einem Capillarelectrometer die verdünnte äure durch einen Electrolyt und sucht das Maximum der ectromotorischen Kraft, welche man zwischen den Electron des Apparates einschalten muss, um den Quecksilbereniscus auf das Maximum des Ansteigens im Capillarrohr bringen, so ist die Potentialdifferenz am Meniscus gleich ull, also jene Kraft gleich der Potentialdifferenz zwischen m Quecksilber und dem Electrolyt.

Will man die Potentialdisterenz zwischen verschiedenen Electrolyten L und  $L_1$  messen, so bildet man ein Element aus zwei Gefässen, welche am Boden Quecksilber und darüber bezw. L und  $L_1$  enthalten, welche durch einen Heber verbunden sind, und deren electromotorische Kraft  $E = Hg \mid L + L \mid L_1 + L_1 \mid Hg$  ist. Die Werthe  $Hg \mid L$  und HgL ergeben sich nach der eben erwähnten Methode, man kann also nach Messung von E auch  $L \mid L_1$  erhalten.

Bei dieser Methode spielt die Luft keine Rolle, wie bei den früheren Bestimmungen, deren Resultate selbst im Vorzeichen entgegengesetzt ausfallen können. So ist z. B. die electromotorische Kraft  $H_2SO_4(^1/_{10}) \mid Na_2SO_4(^1/_{26})$  nach der früheren Methode +0.129, nach der neuen -0.20; ebenso die Kraft  $Na_2SO_4(^1/_{26}) \mid KOH(^3/_8) -0.138$  und +0.475.

Zwischen der Luft und einer Flüssigkeit existirt also eine Potentialdifferenz, deren Werth von einer Flüssigkeit zur anderen wechselt.

Eine solche Potentialdifferenz war schon von Maxwell vermuthet worden. G. W.

E. E. Senet. Neues Element (Electrotechn. Z.-S. 6, p. 118, 1885. D.-R.-P. Nr. 30286).

Ein aus Zink und Kohle bestehendes Element, welches als Flüssigkeit Eisenalaunlösung enthält. G. W.

57. A. Dun. Zweizelliges galvanisches Element (D. R. Patent Nr. 3104 do. 19. Juli 1884; Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 179.188).

Das Element besteht aus Kohle in concentrirtem, und Eisen in auf  $^{1}/_{20}$  bis  $^{1}/_{10}$  verdünntem Königswasser. G. W.

58. Paul Guérin. Ketten mit Gelatine (Piles inversables) (Cosmos (N. S.) 34, p. 470. 1885).

Man wendet in den Ketten die Gelatine von Agar-Agu an, welches noch mit dem Zwanzigfachen an Wasser eine Gelatine liefert. G. W. . **A. Dupré.** Ueber eine Kette mit zwei Flüssigkeiten (C. R. 100, p. 987—989. 1885).

Eine Chromsäurekette mit Salpetersäure, in welcher proter 75 g doppeltchromsaures Kali gelöst ist, an der Kohle d mit verdünnter Schwefelsäure u. s. f. am Zink. Die electrotorische Kraft ist 1,5—1,7 Volt. Statt der Salpeterire kann man ein Gemenge von Salpeter und Schwefelsäure wenden.

(Salpetersäure und doppeltchromsaures Kali ist schon r 13 Jahren, 1872 von Levison, dann von Böttger und bbs benutzt worden.) G. W.

E. Vohwinkel. Neues constantes Element mit übermangansaurem Alkali von hoher Spannung und unerreichter Stromstärke (Dingl. J. 256, p. 218—221. 1885).

In einen mit verdünnter Schwefelsäure von 25° B. gefüll-1 und mit einer dünnen Platinschicht belegten Bleicvlinder n 26 cm Höhe und 14 cm Durchmesser ist eine sehr gut lalgamirte Zinkplatte eingesetzt, welche denselben nicht rührt, und ein mit 1 mm weiten Löchern versehener siebtiger Einsatz von Blei eingesenkt, welcher mit Krystallen a chlorfreiem übermangansauren Kali gefüllt sind. ctromotorische Kraft ist 2,3 Volts; bei Verbindung mit ier Weber'schen Tangentenbussole schwankt die Intenät in acht Stunden nur zwischen 71 und 74,5. Bei Anwenng des löslichen Natronsalzes ist der Strom noch dauernr constant. Bei Unterbrechung des Stromes zieht man n Einsatz in die Höhe. Bringt man den Zinkcylinder in ien besonderen, mit alkalischer Lösung von etwa 25° B. füllten porösen Thoncylinder, so steigt die electromotoche Kraft auf 2,8-2,9 Volt, und das Element ist durchs constant; der Strom ist indess wegen des grossen Widerindes etwas schwächer, und der Thoncylinder wird durch ¿ Lauge allmählich zerstört.

Schon früher hatte der Verf. ähnliche Elemente mit sungen von saurem chromsauren Kali oder Natron und hwefelsäure und Chromsalz in dem Einsatz verwendet ingl. J. 255, p. 431—435; 256, p. 23—26). G. W.

61. J. Carpentier. Kette mit circulirender Flüssigkeit (C.1 100, p. 849-851, 1885).

In eine Röhre von Kohle ist ein Zinkstab eingehäng Die Kohlenröhre ist oben von Löchern durchbohrt und vo einer Glashülle umgeben. Das Element wird mit Chromsäurlösung durch Ansaugen gefüllt; es stellt gewissermassen eine Heber dar, in dessen einem Schenkel (der Kohlenröhre) di schwerer werdende Flüssigkeit niedersinkt, während sie vo oben durch die ausserhalb befindliche frische ersetzt wird.

62. Tommasi und Radiguet. Kette mit Kohlenelectrode (Cosmos N. S. 9, p. 236—239. 1885).

In einem zu zwei Drittel mit concentrirter Kochsalzlösung gefüllten Glase steht ein mit Kohlenstücken umgebener Kohlencylinder und darin ein von einem unten mit Bleisuperoxyd gefüllten Sack umgebener Kohlenstab. Die electromotorische Kraft ist etwa 0,6 Volts. G. W.

63. **Trouvé.** Feuchte galvanische Elemente (Centralbl. f. Eletrotechn. 1885, p. 291—294).

Die Säule besteht aus runden, z. B. 9 cm grossen Kupfer-Zinkplatten, zwischen die eine Anzahl (25) Papierscheiben gelegt werden, welche durch Eintauchen in starke kochende Kupfer- und schwache Zinkvitriollösung mit den betreffenden Salzen getränkt sind. Die Platten sind in der Mitte durchbohrt und auf einen durch Kautschuk isolirten Messingdraht gesteckt. Die ganze Säule ist an den Schieferdeckel eines Glasgefässes gehängt. (Diese Kette ist schon 1877 ron Trouvé beschrieben. Wied. Electr. 1, p. 761. Anm.) G. W.

64. Bloch. Eine neue Form des Electrophors (Lum. électr. 16. p. 91. 1885).

Derselbe besteht aus einer Glasplatte und als Deckel einer Scheibe aus Kupfer an einem isolirenden Stiel. Un den Apparat in Gang zu setzen, hat man nur die Glasplatte mit der Kupferplatte zu reiben, letztere vorübergehend mit dem Finger zu berühren und dann an dem isolirenden Stiel abzuheben. G. W. J. C. M'Connel. Ueber die Wirkung der Selbstinduction des Galvanometers bei der Bestimmung der Capacität eines Condensators (Proc. Cambridge Phil. Soc. 5, Part 3, p. 211—217. 1885).

Bei dieser Methode geht der Strom des Condensators lurch zwei Parallelzweige, deren einer g das Galvanometer nthält, der andere R keine Selbstinduction auf sich ausübt. Nach der Berechnung des Verf. vermindert letztere, wenn ie mässig ist, die Dauer der vorübergehenden Ströme. Bei tarker Selbstinduction entladet sich der Condensator zuerst lurch den Parallelzweig, dann wird der Strom darin unendich klein im Verhältniss zu dem Strom in g, dann kehrt ich der Strom in g um. Der Strom in g erreicht sein Maximum, welches klein ist und kurz vor der völligen Entadung des Condensators erreicht wird, und nimmt dann sehr angsam ab. So bemerkt man fast nur den etwas länger lauernden Strom von g und den Rückstrom durch R.

Bei der Ausführung der Methode von J. J. Thomson st der ganze Strom im Galvanometer von der Selbstinducion unabhängig, wenn letztere nur in einem Zweige stattindet, und die Ströme in allen Zweigen als lineare Funcionen von den Strömen in jenem Zweige, von der Potentiallifferenz an seinen Enden und gewissen anderen Strömen on bestimmtem Integralwerth abhängen. G. W.

 Clamond und Carpentier. Ueber eine neue thermoelectrische Säule (C. R. 100, p. 985—987. 1885).

Die Elemente bestehen aus Eisen und Zink oder Antinon-Zinklegirung (gleiche Aequivalente), welche in einer
Anzahl von Kreisen übereinander gestellt sind und von der
on innen wirkenden heizenden Flamme durch eine cylinlrische, schwer schmelzbare Thonwand getrennt sind, an
velche sich ringsherum Zellen anschliessen, in die die Legirung eingegossen wird.

G. W.

67. O. Lodge. Ueber einen kleinen Irrthum in der gwillichen Bestimmungsart der Richtung des thermoelectricks Stromes und über einen Punkt in der Thermodynamik (Pill Mag. (5) 19, p. 448—453. 1885).

Die thermoelectromotorische Kraft in einem Kreise is zwei Metallen setzt sich bekanntlich aus den an den Contactellen derselben und den an den Berührungsstellen ungleich heisser Stellen der Metalle selbst zusammen, welche secundir dadurch verschiedene Cohäsion erhalten. Es ist klar, das wenn letztere Kraft überwiegt, auch der Strom entgegen der Richtung der electromotorischen Kraft an den Contactstelle fliessen und dadurch die heisse Löthstelle erhitzt, die habe abgekühlt werden kann. Diese Wirkung wird eben durd die Peltier'sche Wirkung an den Berührungspunkten der ungleich heissen und daher ungleich cohärenten Stellen der Metalle selbst compensirt.

68. E. Oelschliger. Temperaturerhöhung eines Dreis beim Durchgang eines starken Stromes (Electrotechn. 2-3.6 p. 93-95. 1885).

Die durch ein aufgesetztes Eisen-Neusilber-Thermosment gemessene Temperaturerhöhung eines 2 m langen, 10 m breiten und 0,5 mm dicken, horizontalen Kupferblechstreissist durch die Formel  $t={}^1/_{35}J^2$  gegeben, wo J in Ampasgemessen ist. Die Widerstandszunahme ist nach Bestimmus des Temperaturcoëfficienten des Widerstandes des Kupfes in Procenten durch die Formel  $100 \Delta W/W = 0,00402 J^3$  der gestellt.

Auch bei Drähten, welche mit Guttapercha oder Seibersponnen sind, gilt die Formel  $t = C cdot J^3$ , wo bei verschiedenem Durchmesser des Drahtes mit (d) und ohne  $(\delta)$  brillung der Werth C mit und  $C_1$  ohne Umkehrung ist:

	Guttapercha							Seide	
	δ	0,750	0,805	0,900	0,975	1,180	0,280	0,450	1,00
	d	1,65	1,70	1,75	2,15	2,48	_	_	-
1000	C	545	431	383	266	161	6450	1580	250
1000	$C_1$	358	314	243	179	101	5340	1000	16

Ist s der spec. Widerstand, R der Radius, & der Wir

leitungscoëfficient, h der Wärmeausstrahlungscoëfficient für Kupfer, so folgt aus der theoretischen Formel:

$$t = \frac{J^2s}{4c\pi^2R^3}\left(\frac{1}{2k}R + \frac{2}{k}\right),$$

wo c = 9.81.424.1,06 ist:

$$k = 137 \cdot 10^{-7}, h = 165 \cdot 10^{-6}$$
 (cm),

woraus sich ableitet:

$$t = \frac{J^2}{D^3}(0.15 D + 0.10),$$

wenn der Durchmesser D in Millimetern angegeben ist.
G. W.

 J. Buchanan. Ueber die thermoelectrische Stellung der Kohle (Phil. Mag. (5) 20, p. 117—125. 1885).

Die scheinbare Fortführung der Wärme in der Kohle durch den Strom, welche bekanntlich von den (Peltier'schen) Wärmewirkungen an den durch die Erwärmung selbst verschieden werdenden benachbarten Stellen derselben rein secundär herrührt, welche der Verf. als Thomsoneffect bezeichnet, ist positiv, wie bei Kupfer, und doppelt so gross wie bei letzterem.

Die mittelst der Poggendorff'schen Compensationsmethode bestimmte thermoelectromotorische Kraft eines Platinkohleelementes ist gleich 566 + 3,94 t in C.-G.-S.-Einheiten. Der Strom fliesst durch die erhitzte Contactstelle vom Platin zur Kohle. Ebenso ist die Kraft eines Platin-Bleielementes gleich 176 + 2,07 t; der Strom fliesst durch die erhitzte Contactstelle vom Platin zum Blei. Demnach ist die thermoelectromotorische Kraft Kohle-Blei gleich - 390 - 1,87 t. Der neutrale Punkt ist für das Platinkohleelement etwa - 145°, für das Platinbleielement etwa - 85°. Die Kohle steht thermoelectrisch zwischen Zink und Silber. Für Temperaturen unter 50° liegt die Curve für die Kohle unter der für Cadmium.

70. M. Rosenfeld. Ueber einen neuen Apparat zur volumetrischen Electrolyse (Chem. Ber. 18, p. 867-869. 1885).

Ein Voltameter, bestehend aus zwei oben mit Quetschhähnen versehenen Glasröhren, welche von oben mittelst eines Korkes in eine Glasglocke eingesenkt sind, deren unten liegender Hals mit einem Kork verschlossen ist, durch welchen die Electroden von Kohle oder Platin in die Röhren hineinragen. Durch die Glasglocke wird Wasserdampf geleitet. Bei der höheren Temperatur wird Salzsäure mit Kochsalzlösung, saures Wasser u. s. f. schneller zersetzt.

G. W.

 A. Classen und R. Ludwig. Quantitative Analyse durch Electrolyse (Chem. Ber. 18, p. 1104—14, 1885).

Die Abhandlung hat wesentlich chemisch-analytisches Interesse.

G. W.

72. **D.** Tommasi. Electropseudolyse (Bull. Soc. Chem. 43, p. 418—420, 1885).

Bekanntlich können die schwächsten electromotorischen Kräfte schon die Platinplatten eines Voltameters polarisiren Der Verf. meint, dass hierbei keine eigentliche Zersetzung auftritt, wenn die electromotorische Kraft zur Zersetzung kleiner ist, als 69 Calorien entspricht, und glaubt dafür den Namen Electropseudolyse einführen zu sollen. G. W.

73. G. Gore. Ueber Uebergangswiderstand in electrolytische und Voltaschen Zellen (Proc. of the Lond. Roy. Soc. 2. Mars 1885. Sep.).

Der Verf. hat die Existenz eines solchen Uebergangwiderstandes neben der Polarisation nochmals constatirt; er zeigt, dass derselbe von dem Metall der Electroden, jenachdem dasselbe als Anode oder Kathode dient, der Concentrtion, Beschaffenheit und Temperatur der Lösungen abhängt, dass derselbe meist grösser ist an der Kathode, und dass er mit wachsender Stromstärke abnimmt. Bei grosser Kathode und kleiner Anode ist er meist grösser als umgekehrt u. s. f.

G. W.

74. A. Gaiffe. Ueber die Galvanometer mit krummlinige Rahmen (C. R. 100, p. 794. 1885).

Die Drahtwindungen sind auf einen Rahmen aufgewurden, welcher in den der in ihnen schwingenden Nadel paral-

lelen Ebenen etwa die Gestalt zweier Katakaustiken haben, deren concave Seiten einander zugekehrt sind, und deren Hörner nahe der Rotationsaxe der Nadel liegen. Dann schneidet die magnetische Axe der Nadeln bei verschiedenen Ablenkungen den benachbarten Theil des Rahmens nahe unter demselben Winkel, und die Ablenkungen sind bis 70° nahe proportional den Stromintensitäten. G. W.

75. R. H. M. Bosanquet. Electromagnete, Eisen, Stahl. Neue Theorie des Magnetismus (Phil. Mag. (5) 19, p. 333—340. 1885).

Eine weitere Fortführung der Beibl. 9, p. 187 u. 459 mitgetheilten Betrachtungen und Berechnungen zu den Versuchen von Rowland u. a. Danach sollen im Stahl die Molecularkräfte wesentlich extramolecular, die Freiheit der Bewegung im Molecül (die Permeabilität für die Einheit des Magnets an Sättigung) intramolecular, im Stahl umgekehrt sein. Im weichen Eisen wäre letztere grösser als im harten Stahl, erstere in beiden nahe gleich; im weichen Stahl wäre die extramoleculare Freiheit viel kleiner, die intramoleculare grösser. Im übrigen müssen wir auf die Originalabhandlung verweisen.

G. W.

76. Henri Becquerel. Messung des magnetischen Drehungsvermögens der Körper in absoluten Einheiten (C. R. 100, p. 1374 — 77. 1885).

Eine 3,175 m lange und 0,025 m weite, an den Enden durch planparallele Glasplatten geschlossene Kupferröhre voll Schwefelkohlenstoff liegt in einem mit Eis oder Wasser gefüllten Holztrog und ist in der Mitte von einer etwa 0,06 m weiten, 0,07 m langen Spirale von 3256 Windungen von 0,0012 m dickem, paraffinirtem Kupferdraht umgeben. Eine zweite Spirale von 1038 Windungen wurde neben die erste gebracht. Wäre die Röhre unendlich lang, so wäre das gesammte Magnetfeld bei der ersten Spirale 1,000 152, bei der zweiten 1,000 162 mal grösser, als bei der wirklichen Länge der Röhre.

Der Strom wurde durch die eine oder die andere der beiden

Spiralen oder durch beide geleitet und die doppelte Drehung bei Umkehrung des Stromes gemessen. Letzterer durchfloss ein Deprezisches Galvanometer als Indicator; seine absolute Intensität wurde an einem Silbervoltameter bestimmt. Da eine Spirale von n Windungen, durch welche ein Strom von der Intensität J fliesst, in der Richtung ihrer beiderseits bis in die Unendlichkeit verlängerten Axe ein von den Dimensionen der Spirale unabhängiges Magnetfeld von der Gesammtintensität  $4\pi nJ$  erzeugt, so ergibt sich aus diesen Versuchen wenn nach den erwähnten Correctionen die beobachtete Drehung  $R = \alpha.4\pi nJ$  ist:

$$\alpha = 0.04341$$
 Min. (C.-G.-S.)

für die Temperatur 0° und das Natriumlicht, welcher Werth auf  $^{1}$ /500 genau erscheint. Aus den Versuchen von Gordon. Lord Rayleigh und L. Arons berechnet sich dieselbe Zahl zu 0.0433; 0.0430; 0.0439.

77. J. R. Benoit. Construction eines Normaletalon des legales Ohms (Ann. télégr. Sept.—Oct. 1884, p. 1—32).

Eine ausführlichere Mittheilung über die bereits Beibl 9, p. 191 erwähnten Versuche. G. W.

F. de Nerville. Das Bureau zur Aichung der electrischen Widerstände im Ministerium der Posten und Telegrophen in Paris (Ann. télégr. Sept.—Oct. 1884, p. 33—52).

Eine Beschreibung des Bureaus.

G. W.

79. Neesen. Versuche mit Geissler'schen Rühren (Verh. 4 phys. Ges. in Berlin 1885, p. 17—18).

Beim dauernden Durchschlagen der Funken wird in Geissler'schen Röhren weniger schnell eine hohe Verdünnung erreicht, als ohne dieselben. Dabei schwärzt sich die die Aluminiumdrahtelectroden umgebende Glaskugel; die Schwärzung verschwindet an der Luft, und von den Ender Aluminiumdrähte gehen beständig kleine Funken auf die Glaskugel, welche schwach dunkelgrün fluorescirt. Die

Wirkung der Funken besteht also in Zerstörung organischer Substanzen, auch wenn eine fettfreie Pumpe angewendet wird.

 Hurion. Ueber die thermischen Wirkungen der electrischen Funken (J. de phys. (2) 4, p. 167—171. 1885).

Der Verfasser hält die auch von Villari als thermisch angesehene, bekanntlich aus überwiegend mechanischen und nebenbei auch Wärmewirkungen zusammengesetzte Zerstäubung der Luft durch den Funken ebenfalls für eine rein thermische Wirkung. Er liess die Funken in einer Art Riess'schem, durch Schwefelsäure abgeschlossenen Luftthermometer überschlagen, wobei auch bei niederen Drucken Versuche anzustellen sind. Die Batterie wurde erst geladen, die Ladung mit einer Lane'schen Flasche bestimmt, durch das Thermometer entladen, wieder geladen und nochmals entladen. Bei der zweiten Ladung ergab sich die Electricitätsmenge unabhängig vom Rückstand. Es bestätigten sich die Gesetze von Villari, wonach die Wärme (d. h. mechanische Wirkung) des Funkens der Quantität der ihn erzeugenden Electricität proportional ist und mit seiner Länge wächst. Mit abnehmendem Druck (750 bis 132 mm Quecksilber) nimmt die am Sinken der Schwefelsäure gemessene Wirkung bei Luft und Wasserstoff im Verhältniss von 35:14 und 24:7 ab. Bei gleichem Druck ist d für Luft 1,8 mal grösser als für Wasserstoff. Dividirt man d durch die Zahl v der Entladungen der Lane'schen Flasche zwischen zwei Funken, d. h. durch die Potentialdifferenz bei einem Funken, so ist der Quotient bei verschiedenem Drucke der gleiche in Luft und Wasserstoff.

Der zweite Satz von Villari bestätigte sich nicht. Bei verschiedenen Längen l (4—20 mm) des Funkens steigen die Werthe  $d^2/l$  von 110 bis 198, sind also nicht constant; dagegen sind die Werthe d/v bei denselben nahe gleich (l=4,0-4,5 bis l=16,00-15,74, d/v=4,20 bis 4,81).

G. W.

 Eug. Demarçay. Ueber die Erzeugung von heissen Inductionsfunken und ihre Anwendung in der Spectroskopie (C. R. 100, p. 1293—95, 1885).

Durch Verstärkung des Oeffnungsextrastromes, indem man die Intensität des inducirenden Stromes des Inductoriums steigert und den Interruptor mit passendem Condensator verbindet, kann man beliebig heisse Inductionsfunker erzeugen. Die Versuche wurden an 180 bis 6 mm langen Funken von verschiedenen Inductoren und 6 Condensatoren von 12—14 qdcm Oberfläche, auch an einem in 64 Theile zerlegbaren Condensator von 49 qm Oberfläche angestellt. Der Gang der Phänomene ist der gleiche für verschieden lange Funken und wurde namentlich an 18 mm langen untersucht, welche zwischen Platindrähten übersprangen, die mit geeigneten Flüssigkeiten benetzt waren, z. B. Fluortitan, Fluorcircon, Fluortantal, Chloruran und Chlorthorium, bei denen der Reihe nach heissere Funken zum Auftreten des Linierspectrums erforderlich sind.

Danach hängt die Temperatursteigerung der Funken nicht allein von der Intensität des primären Stromes als Hat der Funken seine grösste Länge erreicht, so ändert sich mit wachsender Intensität weder die Länge, noch das Spectrum. Dagegen wächst damit der Unterbrechungsfunken und bildet zuletzt eine Art Flamme. Bei zu grosser electrometorischer Kraft nimmt der Inductionsfunken ab.

Ist der Unterbrechungsfunken stark, und verbindet man mit der Unterbrechungsstelle einen Condensator, so vermindert er sich, ebenso seine Temperatur. Zugleich wächst die Grösse des Inductionsfunkens und er gibt früher nicht er scheinende Linienspectra. Durch geeignete Condensatoren kann man hiernach bei kleinen Spiralen dieselben Spectra wie bei grossen, indess immer mit viel geringerer Gesammthelligkeit, erhalten.

82. Gaston Planté. Ueber die besonderen Eigenschaften des Stromes der rheostatischen Maschine (C R. 100, p. 1338–40. 1885).

Die Ströme der nach "Quantität" entladenen rheostatischen Maschine bedingen in einem Platindraht von 1/20 mm

Durchmesser fast regelmässig vertheilte, in Form von spitzen Winkeln auftretende Knotenpunkte, deren Abstand mit der electromotorischen Kraft variirt. Kurze Drähte biegen sich nach allen Richtungen um sich selbst und zerreissen zuletzt. selbst wenn sie nicht gespannt sind. Ein dünner Glimmercondensator wird nicht wie durch den wandernden Funken einer 800 paarigen secundären Batterie durchbrochen, sondern es entsteht eine Reihe glänzender Funken an derselben Stelle. Der Glimmer wird daselbst zerstäubt und nicht geschmolzen. Senkt man ein beiderseits offenes Capillarrohr mit dem einen Ende in ein Glas voll Salzwasser, verbindet den einen Pol der in gleicher Weise entladenen Maschine mit letzterem und senkt in das obere Ende der Capillarröhre einen mit dem anderen Pol verbundenen Platindraht, so erscheinen daselbst Funken, und bei jedem springt die Flüssigkeit in die Höhe. Da die Funken einander sehr schnell folgen, so hebt sich dieselbe um 15-20 cm. Eine ähnliche Erscheinung, Eintreten von Wasser durch eine vom Blitz durchbohrte Fensterscheibe, zeigte sich bei einem Blitzschlag in Ribnitz in Mecklenburg-Schwerin.

Die Ursache dieser Erscheinung konnte eine Aspiration sein, wie sie bei hochgespannten Wasserdämpfen oder Gasen vorkommt. Durch den Funken wird eine Compression in der einen Richtung, eine Verdünnung senkrecht darauf erzeugt, und die Flüssigkeit stürzt sich in die Stellen der letzteren.

Infolge des Ersatzes der Flüssigkeit einer Kette durch den dielectrisch polarisirbaren sehr elastischen Glimmer bei der rheostatischen Maschine, welcher bei jeder Ladung und Entladung polarisirt und depolarisirt, also wie von einer Art Strom durchflossen ist, wird auch ausserhalb der Condensatoren eine diesen plötzlichen Aenderungen entsprechende plötzliche mechanische Wirkung hervorrufen. G. W.

83. H. Pellat. Ueber die Mittel zur Untersuchung des Potentials der Luft. Electromotorische Kraft bei der Verbrennung (C.R. 100, p. 735—737. 1885).

Ein grosses Metallblatt ist in einem Zimmer mit der Erdleitung verbunden oder auf das Potential 100 gebracht, und die Ladung der Luft darin wird mittelst eines auf da Potential 50 Volts durch die Electricitätsquelle geladene Quadrantelectrometers gemessen.

Sammelt man die Luftelectricität statt durch den lags sam wirkenden Wassertropfapparat durch ein brennenda mit salpetersaurem Blei getränktes Filtrirpapier, so sind är Ladungen sehr variabel und können um 8—10 Volts wider der Luft abweichen.

Verschiedene Flammen, die in einem oben geschlessenen Metallcylinder brannten, in welchem oben nur eine Zugöffnungen waren, gaben bei Untersuchung der Potential-differenz zwischen zwei Drähten, welche mit dem metallsschen Brenner und dem Cylinder verbunden waren, folgen electromotorische Kräfte:

Cynno	A OITS			
Kupfer-	-Zink	0,30; 0,58		
Kupfer	0,09; 0,45			
Flamme	Brenner	Cylinder	Volta	
Wasserstoff	Messing	Kupfer	0,30	
"	"	Zink	0,58	
"	Zink	Kupfer	0,09	
"	Platin	Kupfer	0,45	
"	Platin	Platin	0,10	
Leuchtgas	Platin	Platin	0,94	
"	Platin	Kupfer	1,72	

Valta

Der Brenner bildet den positiven Pol.

Leuchtgas wirkt also viel stärker als Wasserstoff. De Flammen folgen dabei nicht dem Spannungsgesetz. De Widerstand einer Leuchtgasflamme von 1 cm Höhe in einem 13 cm weiten Blechcylinder ist etwa gleich 115 000 und in einem 6,5 cm weiten gleich 69000 Megohms.

Die Flammen eignen sich gut zum Aufsammen der Luftelectricität, da sich ihre geringe electromotorische Kraldurch abwechselnde Verbindung mit dem Electrometer eliminiren lässt.

G. W.



ZU DEN

## ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE.

## BAND IX.

1. R. Schiff. Zur Bestimmung des specifischen Gewichts von Flüssigkeiten bei höheren Temperaturen (Chem. Ber. 18, p. 1538-40. 1885).

Den Apparat stellt die Figur in etwa <sup>1</sup>/<sub>5</sub> der natürlichen Grösse dar. Der sich über das Pyknometer, das durch den Löffel getragen wird, schiebende Helm dient dazu, die aus demselben beim Erhitzen ausfliessende Flüssigkeit aufzunehmen. Die ganze Vorrichtung wird auf ein Kölbchen gesetzt, das die verschiedenen zur Erwärmung dienenden Flüssigkeiten enthält. In die eine der beiden Tubulatoren des birnförmigen Gefässes wird ein Thermometer, in die andere ein Rückflusskühler gesetzt.



E. W.

2. R. Schiff. Ueber einige physikalische Eigenschaften des Thiophens (Chem. Ber. 18, p. 1601—5. 1885).

Aus Versuchen bei 0°, 15,4, 34,1, 36,2, 60,1, 72,5, 79,3, 84° berechnet der Verf. für das Thiophen die Gleichung für das Volumen  $V_t$  bei  $t^0$ :

 $V_t = 1 + 0.021057539 + 0.05175013t^2 + 0.0827441t^3$ .

Für den Siedepunkt 84° ist direct bestimmt:

 $V_{84} = 1{,}10231\,,\;\; D_{84} = 0{,}9874\,,\;\; {\rm Mol.\text{-}Vol.} = 84{,}93.$ 

Für die Capillaritätsconstante findet sich:

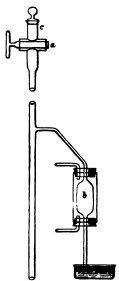
$$a^2 = 6{,}783 - 0{,}0224 t.$$

Für die kritische Temperatur soll  $a^2 = 0$  sein, also würde dieselbe gleich 302,8 werden. (Die gegen eine solche Berechnung gemachten Einwände hat R. Schiff nicht wider-

legt.) Dann lässt sich aus der Ausdehnung unter Zugrude legung der Van der Waals'schen Theorie der kritische Druck zu 54,7 Atmosph., das kritische Volumen zu 0.019 bestimmen. E. W.

## 3. V. Meyer und G. G. Pond. Physikalisch-chemich Untersuchungen (Chem. Ber. 18, p. 1623—28. 1885).

Dem oberen Theil des bekannten V. Meyer'schen Apprates gaben die Verf. beistehende Gestalt. Der Hahr



dient zum Einfallenlassen der in em haltenen Substanz, das Gefäss b, das m einem Wasserstrom von constanter Teperatur umflossen wird, dazu, ein Zurchsteigen des Wassers aus d zu verhinden wenn man den kalten Körper aus einfallen lässt.

Ď.

M. Ti

٠:

d.

1 (

u :

÷

•

...

2

2

Die Verf. haben sich die Aufgebegestellt, die Resultate von Konovilow und Menschutkin zu prüfen, und denen bei leicht dissociirbaren Körpen eine Zersetzung eintritt, falls sie ir Fläschchen mit rauhem Hals enthalts sind, oder auf dem Boden des Gesisse sich Asbest befindet. V. Meyer mit G. G. Pond haben weder in diesen Fall, noch als sie in den schon gelideten Dampf von tertiärem Amylacut.

tertiärem Chloramyl, rauhen und scharfkantigen Quarmifallen liessen, eine Dissociation finden können.

4. A. Potilitzin. Ueber das Verhältniss zwischen der dungswärmen der Salze und den Anfangsgeschwindig ihrer Bildung (Chem. Ber. 18, p. 1522—27. 1885).

Für die Reactionen AgCl + RBr = AgBr + RCl. R = Li, Na, K, Ca, Sr, Ba, Mg, Zn und Cd ist, ist das Verhältniss des während 25 Minuten langem Stehen nach wir hergehendem 3 Minuten langem Schütteln gebildeten Silverbromids in Procenten der gesammten möglichen Menge v.

dividirt durch die Wärmetönungen  $(Ag_2Cl_2) + (R_2, Br)$  c', d. h. v'/c' = im Mittel 11,17 (es liegt v'/c' zwischen 11,0 und 11,69). Die Werthe von c' liegen für die obigen Elemente, mit Ausnahme des Cadmiums, zwischen 93,74 und 95,31, die von v' zwischen 8,50 und 8,52, sind also nahe gleich, für Cd ist v' = 84,79, c' = 7,25.

Für die von J. Bewad untersuchten Umsetzungen der Carbonate von Li, Na und K mit den Chloriden der alkalischen Erdmetalle folgt im Mittel v/c = 14,1 (Grenze 12,42 und 15,20). Hiernach soll Proportionalität zwischen v und c bestehen.

5. Carnelley und J. Schlerschmann. Einfluss von Spannung auf chemische Processe (Chem. News 52, p. 6-7. 1885).

Kupferdraht und Eisendraht lösten sich sowohl gespannt als ungespannt gleich schnell in Chlorammonium, resp. verdünnter Schwefelsäure. E. W.

- 6. G. Erckmann. Ueber Zersetzungsspannungen des Ammoniumcarbamats bei 47,25, 54,75 und 56,5° (Chem. Ber. 18, p. 1154—56. 1885).
- 7. Alex. Naumann. Zur Dissociationsspannung des Ammoniumcarbamats (ibid. p. 1157—59).

Naumann hatte in einer im Jahre 1871 erschienenen Arbeit die Dissociationsspannungen des Ammoniumcarbamats bis 60° verfolgt; bis 46° wurde constante Temperatur durch Dampfbäder von siedenden Flüssigkeiten erzielt, während für die höheren Temperaturen einfache Flüssigkeitsbäder dienten. Erckmann hat Messungen auch für diese Temperaturen in Dampfbädern angestellt, und zwar unter Innehaltung aller von Naumann vorgeschriebenen Vorsichtsmaassregeln. Als verdampfende Flüssigkeiten dienten ihm Schwefelkohlenstoff (Sp. 47,25°), Ameisensäureäthyläther (54,75) und Aceton (56,5). Die von ihm erhaltenen Werthe:

Temperatur 47,25 54,75 56,5 Spannung 361 562,8 632,2

schliessen sich den Reihen Naumann's gut an und zeigen auch, dass dessen nach der anderen Methode erhaltenen Werthe besser waren, als Naumann erwartete. Naumann wendet sich namentlich gegen Isambert, der (Beibl. 6, p. 557; C. R. 1881) bedeutend höhere Werthe für die Dissociationsspannung erhielt; Isambert brachte zwei Volume Ammoniak und ein Volum Kohlendioxyd zusammen und liess diese sich vereinigen. Nach Naumann's Erfahrungen können Tage vergehen, bis bei diesem Verfahren die Spannung den der herrschenden Temperatur zukommenden Endwerth erreicht; da Isambert über die Dauer der Experimente keine Angabe macht, darf man annehmen, dass seine zu hohen Werthe aus der zu kurz bemessenen Zeit sich erklären.

Naumann und Erckmann erreichen die Endspannungindem sie abwechselnd von beiden Seiten (durch vorherige Temperaturerhöhung oder Erniedrigung) zum Gleichgewichtszustand vorgehen.

8. O. Lodge. Ueber die Identität der Energie (Phil. Mag. 19. p. 482-487, 1885).

Halb philosophische Betrachtungen, die keinen Auszuggestatten. E. W.

9. G. Forbes. Moleculare Dynamik (Nat. 31, p. 461-465, 508-510 u. 601-603, 1885).

Eine Besprechung der Aufsätze von Sir W. Thomson "On Molecules", "The wave Theory of light" und "Lectures on molecular dynamics". E. W.

10. Tait. Ueber kinetische Theorie und Synchronismus (Nat. 31, p. 546. 1885).

Tait macht auf Antcipationen des obigen Gegenstandes in Hooke's 1678 publicirter Schrift "de potentia restitutiva" aufmerksam.

E. W.

11. **D.** Padelletti. Ueber die Systeme von Impulsiekräften (Rend. R. Acc. di Napoli 1884. 4 pp. Sep.).

Der Verf. zeigt: Der Satz von Masoni, wonach die Richtungslinien der Systeme von Impulsivkräften, welche fähig sind, einem Punkte eines starren Systems eine Geschwindigkeit von vorgegebener Richtung zu ertheilen, einer linearen Congruenz angehören, ergibt sich neben weiteren analogen Sätzen ohne Schwierigkeit durch die Einführung der "Coordinaten" des Kräftesystems und des hierdurch erzeugten Bewegungszustandes. Unter den ersteren werden verstanden die Projectionen der einzelnen Kräfte auf die drei Coordinatenaxen und die zugehörigen Momente um dieselben, unter den letzteren die Componenten der Winkelgeschwindigkeit um und der Translationsgeschwindigkeit längs der Axen.

W. H.

12. W. Ritter. Das Trägheitsmoment eines Liniensystems (Vierteljahrschr. d. Naturf.-Ges. Zürich 29, p. 305-317. 1884).

Man definirt als Trägheitsmoment eines Punktes bezüglich einer Geraden das Product aus der Masse des Punktes und dem Quadrate seines Abstandes von der Geraden, als dasjenige eines Punktsystems die Summe über alle auf diese Weise für die einzelnen Punkte des Systems gebildeten Producte. Nun kann man aber auch die Masse einer Geraden mit dem Quadrate ihres Abstandes von einem Punkte multipliciren und so zu dem Begriffe des Trägheitsmomentes einer Geraden gelangen, denselben auf ein ganzes System solcher Geraden ausdehnen und Sätze gewinnen, welche den aus der Theorie der gewöhnlichen Trägheitsmomente gewonnenen analog sind.

13. P. Berthot. Anwendung der empirischen Formel für die wechselseitigen Kräfte auf die Mechanik der festen und auf die allgemeinen Eigenschaften der Körper überhaupt (C.R. 100, p. 1070—73. 1885)

Die Abhandlung bildet die Fortsetzung einer im vorjährigen Juniheft der C. R. erschienenen Note (vgl. Beibl. 8, p. 792). Unter Annahme des daselbst aufgestellten empirischen Gesetzes studirt Berthot die Wirkung, welche auf den materiellen Ursprung O eines Coordinatensystems XYZ ausgeübt wird, 1) von einer geradlinigen Molecülreihe parallel OY; 2) von einer Schaar solcher Reihen, parallel OZ, und gelegen in einer Ebene parallel OYZ; 3) von schief, nicht mehr

parallel OY gelegenen Reihen, wie sie in ihrer Gesammtheit einen Körper erfüllen können. Es ergibt sich im allgemeinen Falle der materiellen Ungleichheit der äquidistanten einzelnen Partikeln folgendes Gesetz: "Die Wirkung eines solchen, aus Molecülfasern parallel zu drei Ebenen zusammengesetzten Körpers auf ein ausserhalb gelegenes Molecül M ist die gleiche wie die einer einzigen, durch M gehenden Faser senkrecht zu einer der drei Ebenen. Ausserdem gibt es noch zwei Componenten, senkrecht den zwei anderen Ebenen gerichtet." Betreffs der Folgerungen aus diesem Satze für den Aggregatzustand und Weiteres muss auf das Original verwiesen werden.

14. Halphen. Ueber die Bewegung eines schweren Rotationskörpers, welcher in einem Punkte seiner Axe aufgehängt it (C. R. 100, p. 1065—68. 1885).

Es handelt sich um die genauere Präcisirung des im Nachlasse Jacobi's vorgefundenen Theorems, dass diese Bewegung ersetzt werden kann durch die relative Bewegung zweier Körper, welche keiner beschleunigenden Kraft unterworfen sind. Die Bewegung E eines solchen Körpers (E)besteht nämlich in dem Rollen des demselben eigenthümlichen Centralellipsoids a, b, c auf einer vom Mittelpunkte im Abstande h geführten invariablen Ebene, mit einer Winkelgeschwindigkeit n um den nach dem Berührungspunkt zielenden Radiusvector, proportional der Grösse des letzteren Diese Drehung vollzieht sich um ein festes Coordinatensystem x, y, z; umgekehrt ist dann natürlich auch die Bewegung E' gegeben, welche die Axen x, y, z gegen die festgedachten Axen a, b, c annehmen würden. Führt nun der eine Körper (E) einen zweiten ( $E_1$ ) mit sich, dessen Axen  $a_1, b_1, c_1$  (a, b, c jetzt allgemeiner als Halbaxen einer Mittelpunktsfläche zweiten Grades gedacht) mit a, b, c coincidiren, und ist die Bewegung E,' bekannt, welche drei orthogonale Axen  $x_1$ ,  $y_1$ ,  $z_1$  gegen  $a_1$ ,  $b_1$ ,  $c_1$  annehmen, so ist die für die  $x_1, y_1, z_1$  resultirende Bewegung bezüglich der x, y, z diejenige des Gyroskops. Dabei ist z, als die Figuraxe des letzteren, z als die Richtung der Schwere und für den Beginn der zwei Bewegungen ein gemeinsamer Zeitpunkt vorausgesetzt. E hängt von dem Verhältniss der fünf Grössen a, b, c, h, n ab,  $E_1$  entsprechend, E und  $E_1$  also von acht Constanten; die Bewegung M des Gyroskops jedoch nur von fünfen, sodass zwischen den Elementen von  $E, E_1$  noch drei Relationen bestehen müssen. Der Verf. beantwortet deshalb die folgenden sich aufdringenden Fragen: 1) Welches sind diese drei Relationen? 2) Wie drücken sich durch die Elemente von  $E, E_1$  die Constanten von M aus? 3) Wie, umgekehrt, aus M jene von  $E, E_1$ ? W. H.

15. H. Farquhar. Empirische Formeln für die Abnahme der Amplitude eines frei schwingenden Pendels (Phil. society of Washington 7, p. 89—92. 1885).

Die theoretischen Formeln für die gesetzmässige Abnahme der Pendelamplitude  $\varphi$  gründen sich auf die Integration eines Ausdruckes in  $\varphi$ , dessen erster Term, proportional  $\varphi$ , und dessen zweiter, proportional  $\varphi^2$ , von dem Widerstande der Luft abhängen, während der dritte, von  $\varphi$  frei, den Einfluss der Reibung in der Aufhängung darstellt. Diese Formeln ergeben jedoch keine genügende Uebereinstimmung mit der Beobachtung, weshalb es besser scheint, auf empirische Formeln zurückzugreifen; unter den letzteren sind besonders zwei bemerkenswerth:

Die eine,  $a + b \varphi + c \varphi^2$ , setzt voraus, dass das halbe Quadrat des mittleren Coëfficienten gleich sei dem Producte der beiden äusseren, und schreibt sich deshalb  $-D_t \varphi = (\varphi + b)^2/a$  und geht durch Integration über in  $(\varphi + b)(t - e) = a$ , worin b, e und a Constante, t die Zeit bedeuten.

Die andere nimmt als Maass für die Verminderung der Amplitude eine mit  $\varphi^{1+n}$  proportionale Grösse, wobei n ein ächter Bruch ist, und geht durch Integration über in  $\varphi^n(t-e)=a$ . Von der Brauchbarkeit der Formeln überzeugt man sich durch die beigegebenen vergleichenden Tabellen.

W. H.

16. H. Poincaré. Ueber das Gleichgewicht einer in Rotation versetzten Flüssigkeitsmusse (C. R. 100, p. 1068—70. 1885).

Als Figuren für das Gleichgewicht einer in Rotation versetzten Flüssigkeitsmasse, deren einzelne Theilchen sich

nach dem Newton'schen Gesetze anziehen, waren bisher hekannt das Rotationsellipsoid, das dreiaxige Ellipsoid Jacobi's und die Ringfiguren von Thomson und Tait. Es gibt jedoch noch eine unendliche Anzahl solcher Gleichgewichtstiguren; unter denselben bilden alle jene, welche mit einer Aenderung der Drehgeschwindigkeit continuirlich van iren, sodass jedem Geschwindigkeitswerth eine einzige oder eine begrenzte Anzahl von Figuren entsprechen, eine "lineare" Reihe: so z. B. die Rotations- und Jacobi'schen Ellipsoide Dabei kann es eintreten, dass ein und dasselbe Gebilde m gleicher Zeit zwei linearen Reihen angehört: es gibt ein Ellipsoid, welches sowohl der Gruppe der gleichaxigen als jener der Jacobi'schen angehört; es gibt auch je ein solches welches einerseits zu den gleichaxigen resp. Jacobi'schen andererseits zu Gleichgewichtsfiguren mit nicht ellipsoidförmiger Gestalt gezählt werden muss. Zu diesem Ende müssen dessen Axen einer gewissen Gleichung genügen. Die letztere dient überdies zur Entscheidung der Frage nach der Stabilität oder Instabilität der Gleichgewichtsfiguren.

W. H.

17. O. Gusinde. Beiträge zu dem Thema: Ueber den Auffluss von Wasser durch kleine kreisförmige Oeffnungen (Insugnation 1885, p. 1—44).

Veranlassung zu dieser Untersuchung bot die mangehafte Uebereinstimmung der bisherigen experimentellen und theoretischen Resultate hinsichtlich des Ausflusses von Wasser durch kleine kreisförmige Oeffnungen. Der Apparat bestand aus einem mit dem Hahn der Wasserleitung verbundenen Calorimeter mit Schlangenrohr, einer zur Aufnahme der bei der Erwärmung sich bildenden Luftblasen bestimmten Flasche, einem zur Reinigung dienenden Gefäss; aus welchem zu diesem Zwecke das Wasser nur durch einen mit feiner Leinwand straff überspannten umgekehrten Trichter aufsteiges konnte; ferner aus einem Druckregulator von J. Meyer, und endlich dem Ausflussgefäss, mit welchem ein Thermometer und ein Barometer in nahe Verbindung gebracht waren. Aus diesem Gefäss floss das Wasser durch die Oeffnung eines Schraubenkörpers aus, in welche, um einen möglichst kreis-

förmigen Querschnitt zu erhalten, ganz kurze Glasröhrchen eingesetzt wurden. Oben schnitten die Röhrchen ganz genau mit der unteren Gefässwand ab. Ihre Länge variirte zwischen 0,036 und 0,059 cm, der Radius ihres Lumens zwischen 0,014 und 0,042 cm. Das Ausflussgefäss selbst bestand in einer 2,27 cm weiten und 88 cm langen Glasröhre.

Die Versuche wurden bei Temperaturen zwischen 17° und 21° C. ausgeführt und dabei die Druckhöhe und Versuchsdauer, von Reihe zu Reihe aber ausserdem der Oeffnungsradius und die Oeffnungslänge (durch Einsetzen verschiedener Röhrchen). Dann wurde versucht, die Zahlen durch eine empirische Formel darzustellen. Dabei ging der Verf. von der hydraulischen Formel von O. E. Meyer aus und erhielt aus dieser für seinen Fall:

$$t = \frac{v}{A \cdot R^2 \pi \sqrt{2gh}} + B \frac{8\eta \lambda v}{R^4 \pi \varrho gh} - C \left(\frac{8\eta \lambda v}{R^4 \pi \varrho gh}\right)^2,$$

wo t die Ausflusszeit, v das ausgeflossene Volumen, o die Dichtigkeit und n den Reibungscoëfficienten des Wassers, R den Radius und l die Länge der Oeffnung, h die Druckhöhe und q die Beschleunigung durch die Schwere bedeutet, während die Grössen A, B, C Constanten sind, welche aus den Beobachtungen bestimmt werden müssen. Es findet sich mit grosser Annäherung  $A=1/\sqrt{2}$ , B=4, C=2; und die so sich ergebende Endformel gestattet, die Beobachtungen in recht befriedigender Weise darzustellen; bei den meisten Oeffnungen genügen sogar die ersten beiden Glieder; nur für sehr enge Oeffnungen und geringe Druckhöhen ist das dritte Glied von erheblichem Einfluss. Von der aus dem Torricelli'schen Theorem folgenden Formel  $t=v/(R^2\pi\sqrt{2gh})$ unterscheidet sich diese erstens durch den Factor  $\sqrt{2}$ , der vor das Hauptglied tritt, und zweitens durch die hinzuzufügenden Reibungsglieder, deren erstes auch in der Formel vorkommt, welche O. E. Meyer zur Berechnung der Baumgartner'schen Versuche aufgestellt hat; aber dort ist einmal jener Factor nicht  $\sqrt{2}$ , sondern 1/0,6, also etwas grösser; ferner hat das zweite Glied nicht wie hier den Factor 4, sondern den Factor 1, und endlich fehlt das dritte Glied Beiblätter z, d. Ann. d. Phys, u. Chem. IX.

gänzlich. Die beiden Fälle sind aber auch in mancher Hinsicht zu verschieden, als dass ein directer Vergleich gestattet wäre.

F. A.

18. C. Decharme. Anwendung der Electricität auf das Studium der Schwingungsformen fester und flüssiger Körper (Lum. électr. 15, p. 433-440. 1885).

Bis jetzt hat man stets die magnetische Wirkung zur Erregung dauernder Schwingungen benutzt. Um auch Körper aus nichtmagnetischem Material erregen zu können, hat der Verf. folgende Methode eingeschlagen. Unter der Scheibe. mit welcher experimentirt werden soll, ist eine kleine Scheibe aus weichem Eisen befestigt, welche ihrerseits über einen Electromagnet zu stehen kommt. An die Eisenplatte ist ein Stahl- oder Platinstift angeschweisst, von 1 cm Länge. welcher an die untere Fläche einer Platinscheibe heranreicht. Diese Scheibe kann mit Hülfe einer Schraube gehoben und gesenkt werden. Nun wird ein Strom einerseits zu den Windungen des Electromagnets und von da zu der als Anker dienenden Eisenplatte, also schliesslich zu dem Stift geführt; andererseits aber zu der Platinscheibe. Stellt man diese letztere so ein, dass der Stift sie berührt, sowie der Strom unterbrochen, dagegen sie verlässt, sobald er geschlossen wird. so ist der selbstthätig discontinuirliche Strom im Gange, und die grosse Scheibe schwingt dauernd. Der Electromagnet lässt sich sowohl vertical als auch horizontal verstellen, und so kann man die Stärke und Form der Schwingungen variiren. Auch empfiehlt es sich manchmal, gewisse Modificationen an dem Apparat vorzunehmen, die Eisenscheibe durch einen radialen Streifen zu ersetzen, auf der anderen Seite des Centrums ein Gegengewicht anzubringen u. s. w.

Man beginnt damit, dass man den Umfang der Scheibe mit einem Wall von Modellirwachs versieht, und alsdann die Scheibe selbst mit einer 1—3 mm hohen Schicht Wasser bedeckt. Erregt man nun, so sieht man auf der Oberfläche des Wassers zweierlei Gattungen von Figuren entstehen, "peripherische Netze" und "excentrische Netze". Bei genauerer Betrachtung erweisen diese Netze sich als geformt aus einer Unzahl gerader oder gekrümmter Streifen

en Chladni'schen Figuren stellen diese die Schwingungstuche dar. Die Einzelheiten, welche sie im übrigen darieten, sind durch interessante Holzschnitte veranschaulicht. Vill man die Figuren fixiren, so mischt man dem Wasser Iennige oder ein ähnliches Pulver bei. Dieses setzt sich Isdann auf der Scheibe ab, nimmt die Schwingungsgestalten n und haftet nach dem Abgiessen des Wassers so fest an der Platte, dass man sich dieser als eines photographischen Clihé's bedienen kann. Einige derartig erhaltene Bilder sind ler Abhandlung ebenfalls beigegeben. F. A.

 O. Littmann. Ueber das Verhältniss von Längsdilatation und Quercontraction elastischer Metallcylinder (Inaug.-Dissert. Breslau, 1885. 48 pp.).

Der Verf. hat das (von ihm mit  $\mu$  bezeichnete) Verhältiss der Quercontraction zur Längsdilatation auf zwei verchiedene Arten für sechs Messing- und drei Eisendrähte estimmt. Einmal geschah dies auf directem Wege nach der lethode von Cagniard de Latour, sodann bestimmte er en Elasticitätsmodul E und den Torsionscoëfficienten T, ren Werthe  $\mu = E/2, T-1$  ergaben.

Bei den Versuchen zur directen Bestimmung von  $\mu$  war er am unteren Ende festgeklemmte Draht durch eine ver-32 le, ca. 1,5 m lange Glasröhre hindurchgezogen und mit m oberen Ende an dem kürzeren Arm eines Hebels bestigt. Durch Gewichte, welche am längeren Hebelarm rkten, wurde der Draht gestreckt, resp. gedehnt. Jedes ade der Glasröhre war durch eine (in der Mitte durchhrte) Kautschuk- und eine über diese geschraubte Metallatte geschlossen. Oben trug die Röhre eine seitliche Eriterung, welche in eine horizontale Capillarröhre endete. arch einen unteren Hahn wurde die Röhre bis in die Pillarröhre hinein mit Wasser gefüllt. Die Dehnung des rahtes wurde aus der durch Spiegelablesung beobachteten rehung des Hebels berechnet. Aus dem gleichzeitigen ackgang des Meniscus in der Capillarröhre konnte die Zuhme des Wasservolumens in der weiten Röhre berechnet werden. Diese Zunahme hat zwei Ursachen: 1) Die Que contraction des Drahtes, 2) die Hebung der Mitte der obere Kautschukplatte infolge der Reibung am Draht. Die Gröss der durch die Hebung der Kautschukplatte verursachte Volumzunahme wurde in besonderen Versuchen bestimm indem der am unteren Ende freie Draht um ein gemessen Stück aus der Röhre herausgezogen und der dadurch ver ursachte Rückgang des Meniscus beohachtet wurde. Durc Subtraction ergab sich die Volumverminderung des Drahte in der Röhre.

Zur Vermeidung des schädlichen Einflusses, welchen Tempe raturschwankungen auf diese Messungen hätten haben müssen war die Röhre mit Watte umhüllt und die Zimmertemperatur so regulirt, dass sie um weniger als 1°C. schwankte Auch der Einfluss der durch die Dehnung selbst im Drakt erzeugten Temperaturänderung war dadurch eliminirt woden, dass der Meniscus nicht blos vor und nach der Dehnung sondern auch nach der folgenden Zusammenziehung beobachts wurde. Die Versuche lieferten für Messing  $\mu = 0,2367$ , fr Eisen  $\mu = 0,2360$ .

Als "Streckgewicht" galt für jeden Draht die Belastung von welcher ab die Dehnung proportional war der Mehrbelastung. Daher konnten die Beobachtungen auch zur Bestimmung von E dienen.

Abwechselnd mit den Dehnungsversuchen wurden Twsionsbeobachtungen an demselben Draht vorgenommen. An das untere Ende des oben festgeklemmten Drahtes wurde eine mit Blei ausgegossene Hohlkugel von Messing befanig und die Dauer ihrer Torsionsschwingungen bestimmt, inden die Durchgänge durch ihre Ruhelage mittelst Spiegelablemet beobachtet wurden. Daraus ergab sich der Werth von T. Aus E und T wurde für Messing  $\mu = 0,2260$ , für Eine u = 0,2429 berechnet.

Bemerkenswerth ist, dass die für  $\mu$  erhaltenen Werthsämmtlich  $< \frac{1}{4}$  sind, während Wertheim, Kirchheff, Everett und Mallock für dieselben Metalle  $\mu > \frac{1}{4}$  seinden hatten.

20. J. Traube. Ueber die Bestimmung der Capillaritätsconstanten einiger wässeriger und alkoholischer Lösungen durch Beobachtung der Steighöhen im capillaren Rohre (J. f. prakt. Chem. N. F. 31, p. 177—218. 1885).

Bei der Fortsetzung seiner Capillaritätsversuche (Beibl. 9, p. 229) hat Verf. zunächst die Constanten  $a^3$  und  $\alpha$  einer grösseren Zahl von Lösungen organischer Flüssigkeiten in Wasser und verdünnten Alkoholen bestimmt.

Er findet, dass die Capillaritätsconstante nicht durch die "physikalische", wohl aber durch die aromatische Isomerie beeinflusst wird. Untersuchungen weingeistiger Lösungen organischer Halogenverbindungen ergeben ein ziemlich unregelmässiges Verhalten dieser Verbindungen und keine einfachen Beziehungen zu ihrer Constitution. Bemerkenswerther verhielten sich Lösungen einer Anzahl organischer, namentlich aromatischer Stoffe (Anilin, Phenol, Benzaldehyd etc.) in verdünntem Methyl- und Aethylalkohol. Es ergab sich für jeden dieser Stoffe eine Concentration des wässerigen Alkohols, für welche die spec. Cohasion a<sup>2</sup> des Lösungsmittels nicht beeinflusst wurde durch Auflösen beliebiger Mengen jener Substanzen. Oberhalb dieses vom Verf. für mehrere Substanzen bestimmten Concentrationspunktes, d. h. bei wachsendem Gehalt des Lösungsmittels an Alkohol. wurde die Constante a<sup>2</sup> des Lösungsmittels durch Auflösen jener Substanzen mehr und mehr erhöht, unterhalb desselben erniedrigt. Es erklärt sich diese Thatsache einfach aus dem Umstande, dass die spec. Cohäsion jener gelösten Stoffe an sich grösser ist, wie die des Alkohols, kleiner wie die des Wassers. Doch fand Verf., dass nicht für alle Stoffe, deren spec. Cohäsion zwischen derjenigen der Bestandtheile des Lösungsmittels lag, ähnliche Verhältnisse galten. niedrigt beispielsweise Glycerin bei seiner Lösung stets die Capillaritätsconstanten von wässerigem Alkohol beliebiger Concentration, obwohl seine spec. Cohäsion beträchtlich grösser wie die des Alkohols, und kleiner, wie die des Wassers ist. Verfasser konnte aus diesem Verhalten den Satz folgern: dass die spec. Cohäsion einer Mischung von Flüssigkeiten nicht nothwendig zwischen den Constanten einer jeden derselben liegt, sondern auch unterhalb der Werthe beider liegen

kann; ein Satz, der durch Versuche bestätigt wurde und an die ähnlichen Verhältnisse erinnert, welche für den Siedepunkt von Flüssigkeitsgemischen und Schmelzpunkt von Gemischen und Legirungen gelten.

Gemische von Nitrobenzol und Aethylalkohol zeigten theilweise erheblich niedrigere Steighöhen wie Aethylalkohol und Nitrobenzol an sich.

Eingehendere Untersuchungen wurden angestellt zum Zwecke der Prüfung des von Duclaux 1) aufgestellten Satzes, nach welchem für Lösungen von organischen Stoffen einer Reihe für gleiche Oberflächenspannung, die Volumprocente an gelöster Substanz in einem constanten, von der Concentration unabhängigen Verhältnisse stehen. Dieser Satz fand sich annähernd bestätigt und nicht nur für die Constante a sondern auch für a² gültig.

Aus den Versuchen seiner ersten Abhandlung und namentlich auch aus der Untersuchung einer Anzahl wässeriger gesättigter Lösungen organischer Flüssigkeiten folgen der Verf., dass die Cohäsion (a) einer solchen gesättigten Lösung meist nur wenig grösser ist wie die Cohäsion der gelösten Substanz. Dieser Satz steht, wie hervorgehoben wird, im besten Einklang mit den herrschenden Theorien der Lösung.

Im zweiten Theil seiner Arbeit beschäftigt sich der Verf. mit der Capillaruntersuchung von Salzlösungen und Lösungen fester organischer Stoffe. Diese Lösungen sind durch eine weit grössere Cohäsion ausgezeichnet als die Lösungen der meisten organischen Flüssigkeiten, doch weist der Verfasser nach, dass auf Grund dieser verschiedenen aus den Capillaritätsconstanten berechneten Cohäsionswerthe a eine Eintheilung in zwei Körperklassen, in capillar inactive undactive, wie dies von Musculus geschah, unberechtigt ist.

Im Gegensatze hierzu wird durch ausgedehnte Versucht festgestellt, dass jene beiden Klassen durch den allmählichsten Uebergang verknüpft sind, dass zwischen Lösungen organischer, flüssiger, wie fester Stoffe und anorganischer Salze

<sup>1)</sup> Ann. de Chim. et de Phys. (5) 13, p. 76. 1885.

kein wirklicher Unterschied besteht, und namentlich auch, dass demnach für alle Lösungen dieselben Gesetze gelten.

Von diesem Standpunkte aus wendet sich der Verf. gegen das von Valson 1), resp. Quincke 2) aufgestellte und anderen Physikern angenommene Gesetz, nach welchem äquivalente Mengen von Salzen einer Gruppe in derselben Menge Wasser gelöst, Salzlösungen von nahezu gleicher Cohäsion oder Oberflächenspannung geben.

Dieses Gesetz würde eine strenge Scheide ziehen zwischen Lösungen organischer Flüssigkeiten und anorganischer Salze, denn nach dem Gesetze von Duclaux besteht für Lösungen verwandter und homologer organischer Stoffe für gleiche Cohäsion unzweifelhaft keine einfache Beziehung zwischen dem Concentrationsverhältniss und Aequivalentgewicht.

Auf Grund der Thatsache, dass für gleich concentrirte Lösungen von Salzen einer Gruppe die spec. Cohäsion mit wachsendem Moleculargewicht abnimmt, das spec. Gewicht der Normallösungen dagegen stets zunimmt, findet der Verf. bei den geringen Unterschieden, welche hier in Betracht kommen, es naturgemäss, dass die Producte aus der spec. Cohäsion und dem spec. Gewicht, d. h. die wirklichen Cohäsionswerthe (a), gleich oder nahezu gleich sind, ohne dass bei solch geringen Differenzen auf Wechselbeziehungen von Concentrationsverhältniss und Moleculargewicht, resp. Seighöhe und spec. Gewicht geschlossen werden dürfte.

Aus ähnlichen Gründen wendet sich der Verf. gegen den von Buliginski<sup>3</sup>) ausgesprochenen und von Quinke und Volkmann angenommenen Satz, nach welchem die wirkliche Cohäsion der Salzlösungen nahezu proportional dem Salzgehalt der Lösung wächst. Auch die scheinbare Gültigkeit dieses Satzes, welche jede Analogie zwischen Lösungen organischer Stoffe und anorganischer Salze aufheben würde, wird auf einfache Gründe zurückgeführt.

In Bezug auf die in Tabellen zusammengestellten Cohäsionswerthe der vom Verf. für verschiedene Concentrationen untersuchten Lösungen vieler fester und zähflüssiger, orga-

<sup>1)</sup> Valson, C. R. 74, p. 103. 1872.

<sup>2)</sup> Quincke, Pogg. Ann. 160, p. 562. 1877.

<sup>3)</sup> Buliginski, Pogg. Ann. 134, p. 440. 1868.

nischer und anorganischer Stoffe wäre hervorzuheben, das die Cohäsionscurven der Lösungen in vielen Fällen unterhalb der des Wassers liegen, meist jedoch, namentlich für Salzlösungen oberhalb derselben; andererseits gibt es aber auch Lösungen, für welche die Cohäsion stets unabhängig von der Concentration, gleich oder nahezu gleich der Cohäsion des Wassers ist. Hierher gehört namentlich die Weinsäurelösung Für wässerige Weinsäurelösungen ist demnach die Steighöbe stets umgekehrt proportional dem specifischen Gewicht der Lösung.

Aehnliche allgemeinere Sätze leitet der Verf. ab as seinen Untersuchungen von Lösungen fester organischer van anorganischer Stoffe in wässerigem Alkohol.

Die sich aus diesen Versuchen ergebenden Folgrungen sind:

- 1) Es gibt für Salze (und andere Stoffe) eine Concetration von wässerigem Alkohol, in welcher die Cohäsion der Salzlösung stets constant und gleich derjenigen des Weisgeistes ist, oder in welcher die Steighöhe der Lösung stet umgekehrt proportional ist dem spec. Gewicht derselben.
- 2) Für Salze einer Gruppe ist diese Concentration gleich oder nahezu gleich.

Für den Salmiak, welcher in wässeriger Lösung bekantlich die spec. Cohäsion des Wassers erhöht, weist der Vernach, dass derselbe in Lösungen von Weingeist oberhall einer bestimmten Concentration (1/2 Volumprocent) auf die spec. Cohäsion des Lösungsmittels erniedrigend wirkt, bei dieser Concentration selbst aber, auch wenn er in grosse Mengen zugesetzt wird, die Capillaritätsconstante as nick beeinflusst.

## 21. Hugo Schiff. Palladiumwasserstoff als Vorlesungent such (Chem. Ber. 18, p. 1727—29. 1885).

In ein U-Rohr wird durch beide Schenkel ein 0,5 ms starker Palladium-Platindraht (die Legirung fist von W.C Heraeus in Hanau zu beziehen) gezogen; auf der eine Seite wird er durch eine Klemme festgehalten, die ihm zegleich den negativen Strom zuführt, auf der anderen Seits ist er an den kürzeren Arm eines Hebels befestigt, dem

anderer durch einen Strohhalm verlängerter Arm horizontal auf irgend ein Zeichen eingestellt wird.

In die beiden Schenkel des U-Rohres tauchen noch zwei Drähte, die mit dem positiven Pol der Säule verbunden sind. Gefüllt wird das U-Rohr mit 10 procentiger bleifreier Schwefelsäure. Verbindet man den negativen Pol der Säule mit dem Palladiumdraht, so kann man die durch Wasserstoffabsorption bewirkte Ausdehnung leicht beobachten; bei einer Umkehrung des Stromes sieht man dann die Contraction. Ein Laufgewicht auf dem langen Hebelarm hat den Zweck, den Draht straff gespannt zu halten.

 C. L. Morgan. Einige Versuche über die Zähigkeit des Eises (Nat. 32, p. 16—17. 1885).

Der Verf. hat in der Refrigeratorkammer einer Cacaofabrik über Eisstücke unten belastete Drähte gelegt und
untersucht, ob dieselben einschnitten oder nicht; daraus ergibt sich, ob das Eis zähe (plastisch) ist oder nicht. Der
Verf. fand die Zähigkeit bei Temperaturen bei und über
dem Schmelzpunkt gross, unter aber nahe bei ihm viel kleiner,
zwischen -3.5 und  $-12^{\circ}$  sehr klein, unter  $-12^{\circ}$  Null (die
Versuche gingen bis ca.  $-30^{\circ}$ .

23. G. de Franchis. Betrachtungen über einige Beziehungen zwischen der Ausslussgeschwindigkeit, den specifischen Wärmen und dem mittleren Quadrat der Moleculargeschwindigkeit der Gase (Atti R. Acc. dei Lincei (4) 1, p. 203—210. 1885).

Die Abhandlung schliesst sich an eine an, welche von demselben Autor vor einigen Jahren unter dem Anagramm Nachs veröffentlicht worden ist (s. Beibl. 7, p. 18). Der Verf. gelangt hier zunächst zu folgenden Sätzen:

Die spec. Wärmen zweier Gase für gleiche Volumina und constanten Druck verhalten sich wie die Gesammtzahlen der in ihren Volumeneinheiten enthaltenen Atome.

Wenn mehrere Gase von gleicher spec. Volumenwärme, oder, was dasselbe ist, von gleicher Atomzahl in der Volumeneinheit, sich verbinden und dabei eine Volumenabnahme stattfindet, so hat die Verbindung dieselbe spec. Wärme, wi die Bestandtheile, nur multiplicirt mit dem Verhältniss de Volumina vor und nach der Verbindung.

Diese drei Sätze kann man noch in verschiedenen abderen Formen aussprechen, welche zu neuen Sätzen führe.

Im zweiten Theil seiner Betrachtungen geht der Ver von der Mayer'schen Formel für das Wärmeäquivalent:

$$E = \frac{Pa}{\delta(c-c')}$$

aus, in welcher P den Druck, a den Ausdehnungscoëfficiente.  $\delta$  die Dichtigkeit, und c und c' die spec. Gewichtswirmt des Gases für constanten Druck und constantes Volume bedeuten. Mit Hülfe der vorangegangenen Untersuchung leitet er aus dieser Beziehung die Gleichung:

$$\frac{c}{c'} = 1 + \frac{2}{n(c-1)} = 1 + \frac{2}{2,409 \cdot n}$$

her, worin n die Zahl der Atome in dem Molecul ist Dahi ist angenommen worden, dass man für Wasserstoff nahm c/c'=c/(c-1) setzen kann. (Nebenbei wird noch ein zweite Ausdruck für c/c' aufgestellt, der aber offenbar mit den ersten identisch und nur durch ungenaue Ausrechnung etwi verschieden ausgefallen, im übrigen aber durch einen Druckfehler (816 statt 0,816) entstellt ist). Eine Zusammenstellung der nach der obigen Formel berechneten Werthe von ein mit den von Röntgen, Dulong, Masson und Cazin errimentell gefundenen ergibt nur zum Theil befriedigene Uebereinstimmung, vielleicht infolge von Dissociationschlüßen.

24. A. C. Oudemans. Ueber die Dichte, den Ausdehauf coëfficienten und die Brechungsexponenten von Achpille (Versl. en Meededel kgl. Ak. van Wetensch. Amsterdam (3) 1, p. 35 — 468. 1885).

Der Verf. hat für den Aether Ausdehnungscoëfficiers und Brechungsexponenten bestimmt.

Den ersteren aus Dichtemessungen bei verschieden Temperaturen zwischen 0° und 38°. Er bediente sich in Regnault'schen Pyknometers, das aus einem längeren einem kürzeren cylindrischen Theile besteht, die durch ein Capillarrohr mit einer Marke verbunden sind; den oberen Theil verschloss er nicht, wie es gewöhnlich geschieht, durch einen eingeschliffenen Glasstöpsel, da an diesem vorbei stets eine Diffusion der Dämpfe stattfindet, sondern durch einen mit einem Kautschukschlauch überzogenen Glasstab.

Aus einer Reihe von Versuchen leitet er folgende Werthe der Constanten für die Interpolationsformel  $V_t = V_0 (1 + at + bt^2 + ct^3 + dt^4)$  (bei Oudemans ist d stets = 0), die wir zusammen mit den entsprechenden Werthen, wie sie von Muncke, Pierre und Kopp gefunden wurden, mittheilen:

#### Oudemans:

$$\begin{split} &V_t = V_0 \ (1+0.001 \ 504 \ 55 \ t + 0.000 \ 004 \ 136 \ t^3 + 0.000 \ 000 \ 016 \ 9 \ t^3), \\ &V_t = V_0 \ (1+0.001 \ 497 \ 3 \ t \ + 0.000 \ 003 \ 8 \ t^3 \ + 0.000 \ 000 \ 075 \ t^3), \\ &V_t = V_0 \ (1+0.001 \ 443 \ 2 \ t \ + 0.000 \ 008 \ 02 \ t^2 \ - 0.000 \ 000 \ 064 \ t^3), \\ &V_t = V_0 \ (1+0.001 \ 483 \ t \ + 0.000 \ 005 \ 24 \ t^2 \ - 0.000 \ 000 \ 014 \ 4 \ t^3), \\ &V_t = V_0 \ (1+0.001 \ 500 \ 2 \ t \ + 0.000 \ 003 \ 92 \ t^2 \ + 0.000 \ 000 \ 001 \ 13 \ t^3), \\ &V_t = V_0 \ (1+0.001 \ 464 \ 4 \ t \ + 0.000 \ 005 \ 781 \ t^2 + 0.000 \ 000 \ 023 \ 3 \ t^3). \end{split}$$

#### Muncke:

$$V_t + V_0 (1 + 0.00150268t + 0.00000255214t^3 - 0.00000015783t^3 + 0.00000004166t^4).$$

#### Pierre:

$$1 + \Delta_t = 1 + 0,0015325t + 0,00000236t^3 + 0,00000004t^3.$$

#### Kopp:

1. 
$$V_t = V_0 (1 + 0.001447t + 0.00000667t^2 - 0.0000000039t^3),$$
  
2.  $V_t = V_0 (1 + 0.001513t + 0.00000356t^2 + 0.0000000093t^3).$ 

Die Zahlen von Oudemans stimmen gut mit denen von Kopp überein, nicht aber mit denen von Muncke und Pierre.

Für die Dichte von aldehydfreiem Aether fand der Verf.  $d_0 = 0.73590$ .

Die auf Luft bezogenen Brechungsexponenten bei den Temperaturen t enthält die Tabelle.

Die auf den luftleeren Raum bezogenen Werthe sind um 0,0004 höher.

Eine Vergleichung der Grössen:

$$\frac{(n^2-1)}{d}$$
,  $\frac{n-1}{d}$ ,  $\frac{n^2-1}{n^2+1} \cdot \frac{1}{d}$ 

zeigt, dass für den Aether die zwei letzten Ausdrücke bei steigender Temperatur nahezu constant bleiben. E. W.

 J. G. MacGregor. Ueber die Dichtigkeit und die Audehnung durch Wärme von Kupfersulfatlösungen (Trans. Boy. Soc. Canada (3) 1884. p. 69—76. Sep.).

Der Verf. unternahm seine Untersuchungen, um directe Messungen von ihm in Gemeinschaft mit Ewing über die Volumenveränderung von Wasser durch Lösung von wasserfreiem Kupfersulfat ausgeführt, genauer verfolgen zu können. Die Messungen der Wärmeausdehnung wurde mittelst des Pyknometers unter Berücksichtigung der üblichen Vorsichtsmaassregeln vorgenommen. Der Procentgehalt der wenigst concentrirten Lösungen wurde durch Abwägen des verwendeten krystallisirten Salzes und der betreffenden Wassermenge bestimmt, der der übrigen aus Gerlach's Tabella der spec. Gewichte. Zur Untersuchung kamen Lösungen mit 0,28 bis 26,11 % krystallisirten Salzes. Die ausführlichen auch durch Curven dargestellten Tabellen enthalten auch das Verhältniss der Dichte der Lösung zu der des reines Wassers bei derselben Temperatur. Es ergibt sich, des 1) die thermische Ausdehnung von Kupfersulfatlösungen bei niedriger Temperatur grösser als die des Wassers ist, 2) mit

steigender Temperatur die Differenz beider Grössen abnimmt, 3) bei hinreichend hoher Temperatur die beiden Grössen gleich werden (sicher bei einigen, wahrscheinlich bei allen Lösungen).

Aus seinen Tabellen und Curven berechnet MacGregor als Beispiel die Dichtigkeitsabnahme  $\Delta$  pro 1° für eine Lösung mit 19,92°/0 krystallisirten Salzes:

```
Temp. 15 20 30 40 50^{\circ} die Dichte bei 15,55° ist 1,1857. 10<sup>5</sup> . \Delta 35 36 40 48 60
```

Mit steigender Temperatur nimmt die Abnahme also zu.

Berechnet man  $\Delta$  für Lösungen von verschiedenem Salzgehalt s bei gleicher Temperatur, so wächst die Abnahme ebenfalls fast durchgängig mit der Concentration:

```
    s in o/o des kryst. Salzes
    0,28
    0,89
    1,75
    3,57
    5,82
    6,91
    16,78
    19,92
    25,62
    26,11

    10° \( \Delta\) bei 20°
    210
    225
    218
    248
    225
    240
    383
    350
    388
    418

    10° \( \Delta\) m
    30°
    298
    303
    248
    315
    858
    358
    393
    418
    440
    473
```

Das schon früher vom Verf. und Ewing direct erhaltene Hauptresultat folgt aus folgender Tabelle:

```
Temp. 25^{\circ} s (s. o.) 0,28 0,89 1,75 8,57 5,82 6,91 16,78 19,92 Vol. von 1g Lös. 0,9990 0,9929 0,9869 0,9776 0,9627 0,9590 0,9014 0,8882 Vol. d. Wassers in 1 g Lösung 1,0011 0,9972 0,9916 0,9800 0,9648 0,9585 0,8953 0,8752 Diff. = 10^{4} mal -21 -43 -47 -24 -21 +5 +61 +80
```

Nimmt man an, dass die gleiche Lösung entsteht, wenn man krystallisirtes Salz löst oder die entsprechende Menge wasserfreien Salzes in der um das Krystallwasser vermehrten Wassermenge, so ergibt sich, dass bei der Herstellung schwach concentrirter Lösungen aus wasserfreiem Salze und Wasser das Volumen der entstehenden Lösung kleiner als das des verwendeten Wassers ist. Das Maximum der Zusammenziehung tritt bei einer Lösung mit 1,34 % wasserfreien Salzes ein. Setzt man 0,0135 g wasserfreien Salzes zu einem Cubikcentimeter von 25 %, so wird das Volumen der Lösung etwa 0,99515 ccm.

(Aehnliche Beobachtungen von Zusammenziehung für NaOH, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, ZnSO<sub>4</sub> und CuSO<sub>4</sub>-Lösungen bei Thomsen, Thermochem. Unters. 1, p. 46, 50, 51. 1882. Anm. d. Ref.). Ar.

 F. Bellamy. Wirkung einiger Metalle auf das Gemisch von Acetylen und Luft (C. B. 100, p. 1460—61. 1885).

Bringt man in ein Gemisch von Acetylen und Lust schwach rothglühende Eisen- oder Kupferspiralen, so tritt bei letzteren leicht, bei ersteren schwierig ein helles Glühen derselben ein, das eine Detonation hervorruft; ebenso wie Kupfer verhalten sich Silber und Platin. E. W.

27. H. Bauer. Siedepunktsanomalien der gechlorten Acetonitrile und ihrer Abkömmlinge (Lieb. Ann. 229, p. 163-198. 1885).

Der Verf. hat folgende Siedepunkte neu bestimmt:

	Siedepunkt	Differer
CCl <sub>3</sub> -CN	84	-64
CH <sub>8</sub> O-CCl <sub>2</sub> -N	148	-04 -13
$C_9H_5O-CCl_9-CN$	161	-13 -21
$C_3H_7O-CCl_2-CN$	182	-14
C.H.O-CClCN	196	-14

Aus diesen Angaben und einer grossen Anzahl anderer die früheren Beobachtungen entnommen sind, folgt, dass in sehr vielen Fällen eine Ersetzung von Cl durch O—CH<sub>3</sub> den Siedepunkt nicht erhöht, dass aber in anderen Fällen dies für Cl und O—C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> der Fall ist; so z. B. in den von dem Verf. untersuchten Körpern, sobald in denselben ein Atom Cl durch OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> ersetzt ist, es sind die Siedepunkte vom:

CCl <sub>a</sub> -CN	84
C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> O-CCl <sub>2</sub> -CN	161
(CH <sub>2</sub> O) <sub>2</sub> -CCl-CN	161
(CH <sub>2</sub> O) <sub>3</sub> —CCN	161

Vgl. auch die Versuche von L. Henry.

E. W.

28. A. Battelli und M. Martinetti. Ueber das Schmelsen von Mischungen aus je zwei nicht metallischen Substanzen (Atti della R. Acc. di Torino 20, 31. Mai 1885. 21 pp.).

Die Verf. haben, um die Gültigkeit der von Palazzo und Battelli für die Schmelzpunkte von Mischungen organischer Substanzen aufgestellten Sätze (Beibl. 8, p. 812) für eine grössere Anzahl solcher Mischungen darzuthun, weitere Messungen nach der damals angewandten Methode vorgenommen. Die Tabellen, in denen a die Gewichtsmenge der ersten, b die der zweiten Substanz, S.-P. die Schmelzpunkte bedeuten, enthalten ihre Resultate.

	phenylan raffin	in, SP.	50,9° 52,4		tronaphta phenylam	lin, SP. in "	55,10° 50, <del>9</del> 0
а	, , ,	S.	-P. 2	а	ь	S	P. 2
1	0,33	49,70	39,84	1	0,10	50,10	23,00
1	1	48,26	39,90	1	0,50	32,20	23,40
1	3	45,08	40,00	1	1	23.	
1	5	41,20	40,04	1	2	28,24	22,70
1	5,5		,02	1	4	40,20	22,60
1	6		,08	1	10	46,40	22,00
1	6,5	41,00	40,00				
t	7	41,20	39,92				
1	8	42,70	39,20	N	aphtalin	S.·P.	79,30°
1	16	48,00	39,05		aphtalinan		43,20
			•				
		pher, S1				S	P
Stea	rin	,,	54,80	а	ь	1	2
a	<i>b</i>	s.	·P.	1	0,125	72,30	28,00
и		1	. 2	1	1	53,64	28,46
1	0,12	70,28	47,20	1	2	40,40	28,52
1	0,50	62,96	48,50	1	. 3	29,80	28,44
1	1	55,30	48,50	1	4	28	,56
1	2	,	, 40,50 ,70	1	8	34,60	28,00
1	3	49,88	47,60	1	16	38,84	27,90
1	12	52,90	47,20				
•		02,00	1 11,20	ł			
		n, SP. 3	8,90 °		htalin		P. 79,80°
N	aphtalin	.,, 7	9,30	Mon	obromcan	pher "	76,0
	1	S.	P.	a	Ь	S	P.
a	b	1	2		0	1	2
0,25	1	68,20	28,50	1	0,12	74,40	40,00
1	1	50,32	29,20	1	0,50	64,80	40,46
2	1	38,10	28,60	1	1	52, <del>94</del>	40,48
2,25	1	29	,10	1	1,75	40	,88
2,50	: 1	34,60	28,60	1	2	41,50	40,08
3	1	35,32	28,60	1	3	49,70	40,52
4	1	36,60	28,60	1	12	68,20	40,20

Diese Resultate bestätigen die früher erhaltenen.

Weitere ausführliche Versuche in Fällen, wo der eine Bestandtheil in unverhältnissmässig grosser Menge vorhanden ist (bis 65 Gewthle. Monobromcampher auf 1 Gewthl. Stearin), zeigen ein leichtes Absinken des zweiten Schmelzpunktes, der nach und nach immer weniger deutlich hervortritt. Natürlich verschwindet er nicht, nur ist die frei werdende Wärme bei der grossen Masse an Substanz nicht mehr im Stande, das Abfallen der Temperatur merklich zu beeinflussen.

Auch mit den früher untersuchten Gemischen wurden Messungen vorgenommen, indem man bis zu grösseren Mengen der einen Substanz vorging; es zeigte sich, dass der erste Schmelzpunkt von der Schmelztemperatur der anfangs im Ueberschuss vorhandenen Substanz bis zum zweiten Schmelzpunkt des Gemisches sank, um von da an bis zum Schmelzpunkt der zuletzt überwiegenden anderen Substanz aufzusteigen; z. B.:

Naphtalin, S.-P. 79,30°; Nitronaphtalin, S.-P. 55,10°.

a	b	SP.		
		1	2	
1	0,12	74,20	32,60	
1	0,50	63,50	33,00	
1	3,5	39,30	35,00	
1	10	49,20	34,60	

Wenn Palazzo und Battelli in der oben erwähnten Arbeit bei einigen ihrer Gemische die Erklärung von Rudberg, bei anderen die von E. Wiedemann gegebene als zutreffend hinstellten, haben die Verf. der vorliegenden Arbeit diejenige von Rudberg gegenüber der von É. Wiedemann fallen lassen. Als schlagendsten Beweis führen sie folgenden Versuch an. Sie liessen ein Gemisch von zwei Substanzen unter dem Schmelzpunkt der einen A abkühlen, aber so, dass die Temperatur sich noch über dem ersten Schmelzpunkt des Gemisches hielt; sodann wurde ein Glasstab, der mit einer festen Kruste von A bedeckt war, in das Gemisch getaucht und jedesmal nach einer Minute völlig von dieser Kruste befreit herausgezogen. Liess man das Gemisch sich bis unter den ersten Schmelzpunkt abkühlen, so zog man noch

nach Verlauf mehrerer Minuten den Stab mit der Kruste bedeckt heraus. Nach Rudberg's Anschauung hätte im ersten Fall die Kruste nicht schmelzen dürfen, während sie nach E. Wiedemann's Erklärung von dem Gemisch gelöst wurde; im zweiten Fall musste sie auch nach Wiedemann's Erklärung unverändert bleiben, da das Gemisch unterhalb des ersten Schmelzpunktes mit der Substanz gesättigt ist. Betreffs der übrigen Beweise für die Wiedemann'sche Theorie verweisen wir auf die Abhandlung selbst. Ar.

29. A. A. Michelson. Ueber Wolf's Modification des Apparates von Foucault zur Messung der Lichtgeschwindigkeit (Nat. 32, p. 6-7. 1885).

Der Verf. wendet sich gegen die Methode von Wolf, die mit grossen Schwierigkeiten verknüpft sei, und vor allem gegen Wolf's Kritik seiner eigenen Messungen, die nicht berechtigt sei. E. W.

 A. Battelli. Sphärische Aberrationen in den Teleskopen von Gregory und Cassegrain (Atti R. Acc. Sc. di Torino 20, 25. April 1885. 9 pp.).

Mathematische Behandlung des obigen Gegenstandes.
E. W.

31. Kanonnikoff. Untersuchungen über das Lichtbrechungsvermögen chemischer Verbindungen (J. f. prakt. Chem. 33, p. 321 —363. 1885).

Die Abhandlung enthält die deutsche vollständige Mittheilung der Arbeit, über die schon Beibl. 8, p. 375 u. 493 referirt wurde. (Die Einwände von Nasini und Bernheimer gegen die Schlüsse des Verf. s. Beibl. 7, p. 528 u. 9, p. 326).

E. W.

32. J. H. Gladstone. Ueber die specifische Refraction und Dispersion des Lichtes durch die Alaune (Phil. Mag. (5) 20, p. 162-168. 1885).

Aus den Werthen von Soret und Topsoe und Christiansen berechnet Gladstone die Refraction für die FraunBeiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

hofer'sche Linie A und G,  $\mu_A$  und  $\mu_G$ , sowie die anderen Werthe, die in der Tabelle enthalten sind. P ist das Moleculargewicht, d die Dichte.

Zahlen von Soret:

Alaune	d	$\mu_A$	$\mu_G$	$\frac{\mu_A-1}{d}$	$\frac{\mu_G - \mu_A}{d}$	$P^{\frac{\mu_A-1}{d}}$
Ammonium-Aluminium	1,631	1,4542	1,4692	0,2784	0,0093	252,23
Natrium- "	1,667	1,4342	1,4480	0,2604	0,0083	238,52
Methylamin- "	1,568	1,4496	1,4636	0,2867	0,0090	267,68
Kalium- "	1,735	1,4516	1,4661	0,2603	0,0083	246,81
Rubidium- "	1,852	1,4513	1,4662	0,2437	0,0080	253,69
Cäsium- "	1,961	1,4536	1,4682	0,2313	0,0074	262,31
Thallium- "	2,257	1,4914	1,5108	0,2177	0,0086	278,34
Ammonium-Chrom	1,719	1,4781	1,4959	0,2781	0,0104	265,94
Kalium- "	1,817	1,4754	1,4931	0,2616	0,0098	261,22
Rubidium- "	1,946	1,4756	1,4932	0,2444	0,0090	266,69
Cäsium- "	2,043	1,4753	1,4928	0,2326	0,0086	275,50
Thallium- "	2,386	1,5158	1,5381	0,2161	0,0092	286,90
Ammonium-Eisen	1,713	1,4783	1,4998	0,2792	0,0126	269,15
Kalium- "	1,806	1,4757	1,4960	0,2634	0,0112	265,03
Rubidium- "	1,916	1,4763	1,4970	0,2486	0,0108	273,21
Cäsium- "	2,061	1,4772	1,4984	0,2315	0,0103	275,95
Thallium- "	2,385	1,5155	1,5411	0,2161	0,0108	288,85
Rubidium-Indium	2,065	1,4586	1,4740	0,2221	0,0074	<b>26</b> 9,63
Rubidium-Gallium	1,962	1,4606	1,4758	0,2348	0,0077	264,43

### Zahlen von Christiansen und Topsoe:

Substanz	$\mu_A$	μ <sub>C</sub>	$\frac{\mu_A-1}{d}$	$P^{\frac{\mu_A-1}{d}}$
Kalium-Eisen-Sulfat	1,4751	1,4783	0,2597	261,37
Ammonium-Eisen-Sulfat	1,4789	1,4821	0,2786	268,56
Kalium-Aluminium-Selenat .	1,4748	1,4773	0,2409	272,98

Für die Alaune ergibt sich, mit Ausnahme des Cäsiums dass die Molecularrefraction derselben sehr nahe gleich der Summe der zusammentretenden Sulfate und des Wassers ist

Die Reihenfolge der Refractionsäquivalente ist Natrium. Kalium, Ammonium, Rubidium, Methylamin, Cäsium und Thallium; doch sind die Differenzen in den einzelnen Reihen zwischen den Constanten der aufeinander folgenden Körper nicht gleich. Für Indium und Gallium berechnen sich folgende Werthe:

	Atomgew.	Spec. Refract.	Refractionsäquivalent
Indium	113,6	0,1532	17,4 (17,2—17,7)
Gallium	<b>6</b> 9,8	0,2120	14,8 (14,6—15,1)

Für die Dispersionsäquivalente  $((\mu_G - \mu_A)/d \cdot P)$  der verschiedenen Alaune ergaben sich folgende Werthe:

Substanz	Alumi- ni <b>u</b> m	Chrom	Eisen	Indium	Gallium
Ammoniumsalz	8,40	9,91	12,11	_	_
Natriumsalz	7,65	_		_	-
Methylaminsalz	8,47			-	_
Kaliumsalz	7,92	9,73	11,31	_	_
Rubidiumsalz	8,36	9,87	11,86	8,98	8,73
Cäsiumsalz	8,44	10,15	12,28	_	_
Thalliumsalz	10,98	12,13	14,45	_	

Hieraus folgt für die Dispersionsäquivalente:

- 1) Die Differenzen, die bei Ersetzung eines Metalles durch ein anderes entstehen, sind relativ sehr viel grösser als die Differenzen bei den Refractionsäquivalenten.
- 2) Die Reihenfolge ist bei den verschiedenen alkalischen Alaunen gleich und die Grössen nahe proportional in der Aluminium-, Chrom- und Eisenreihe; Thalliumalaun hat bei weitem das höchste Dispersionsäquivalent, dann folgen Methylamin-, Cäsium-, Rubidium-, Kalium-, Natriumalaun. Es ist dies dieselbe Reihe, die sich aus den Sulfaten, Nitraten, Chloriden und Acetaten ableitet.
- 3) Die Reihe für die Dispersionsäquivalente ist, wenn man Salze mit verschiedenen zweiwerthigen oder gleichem einwerthigen vergleicht: Eisen am höchsten, Chrom, Indium, Gallium, Aluminium; dieselbe Reihenfolge ergibt sich auch bei einfacheren Verbindungen.

  E. W.
- 33. L. Laurent. Ueber einen Apparat, um die Krümmung der Oberflächen und die Brechung der Linsen zu controliren (C. R. 100, p. 903—905. 1885).

Das von einer seitlichen Flamme horizontal kommende Licht wird durch eine Linse auf der Hypothenusenfläche eines rechtwinkligen, total reflectirenden Prismas vereint, das sie nach unten wirft. Die untere Fläche des Prismas ist versilbert und mit feinen Theilstrichen versehen; diese werden von den Lichtstrahlen durchsetzt, die dann auf die auf einem horizontalen spiegelnden Tisch liegende Linse fallen. Nach zweimaligem Durchsetzen der Linse werden die Strahlen dann zu einem Bilde vereint, das durch eine Lupe oberhalb des Prismas betrachtet wird. Den Abstand zwischen Prisma und Linse oder der Lupe und der Linse kann man genau messbar ändern.

34. H. Kritss. Ueber Spectralapparate mit automatischer Einstellung (Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 181—191 u. 232—244. 1885).

Der Verf. discutirt die Helligkeitsverhältnisse etc. an Spectroskopen mit mehreren Prismen und legt dabei Prismen von 60° und einem Brechungsexponenten von 1,65037 für die D Linie zu Grunde.

Hat man nur ein Prisma, so genügt es, falls man nicht gerade besonders feine Linien im Violett oder Ultraviolett beobachten will, für den hellsten Theil, also für die *D*-Linien auf das Minimum der Ablenkung einzustellen. Auch ist die Zerstreung in den verschiedenen Theilen des Spectrums nahe die gleiche, wie bei Einstellung jeder Linie auf das Minimum Sobald man aber mehrere Prismen anwendet, muss jedes für sich für jeden Strahl auf das Minimum gestellt werden, aus folgenden Hauptgründen:

- 1) Wenn man nur für die *D*-Linie das Minimum einstellt, nimmt die Zerstreuung nach dem brechbareren Theile stark zu und die Helligkeit dementsprechend ab.
- 2) Schon bei vier Prismen können Strahlen, die brechbarer sind, als ca.  $G^1/_2 H$ , nicht mehr den Prismensatz durchsetzen, indem dieselben an der letzten Fläche total reflectirt werden. Bei Anwendung von sechs Prismen wird schon ein Strahl bei  $F^1/_2 G$  nicht mehr durchgelassen.
- 3) Die Helligkeit ist bei Anwendung des Minimums der Ablenkung nahezu am grössten. Dabei hat man sowohl den Verlusten durch Reflexion als denen durch Absorption Rechnung zu tragen. Bei fester Aufstellung müssen die Prismen

weit grösser sein, damit alle Strahlen aus dem Prismensator austreten können, als wenn man stets nur den im Minimum der Ablenkung befindlichen untersucht.

Der Verf. bespricht noch die verschiedenen speciellen Anordnungen, um automatisch die Prismensätze auf dem Minimum der Ablenkung zu erhalten, und zwar sowohl für den Fall, dass alle Prismen hintereinander geschaltet sind, als auch denjenigen, dass man mit Littrow mittelst eines Reflexionsprismas den Prismensatz zweimal durchlaufen lässt. Zum Schluss theilt der Verfasser noch eine von ihm selbst gegebene Anordnung mit, die sich auf das Littrow'sche Princip gründet und zugleich gestattet, das totale reflectirende Prisma hinter jedes einzelne der dispergirenden Prismen zu setzen und so die Dispersion beliebig zu variiren. E. W.

35. J. M. Eder. Spectrographische Untersuchung von Normallichtquellen und die Brauchbarkeit der letzteren zu photochemischen Messungen der Lichtempfindlichkeit (Monatshefte f. Chem. Wien 6, 5. Heft, p. 363-368. 1885).

Eder photographirt das Spectrum verschiedener Lichtquellen mittelst seines grossen Steinheil'schen Glasspectrographen und vergleicht die Intensität der einzelnen Theile des Spectrums bei der einen und der anderen Lichtquelle. Seine Messungen beziehen sich auf Tageslicht, die von Hefner-Altenek vorgeschlagene Amylacetatflamme, das in Warnecke's "Sensitometer" angewandte Phosphorescenzlicht von Schwefelcalcium (Balmain's Leuchtfarbe), Magnesiumlicht und Natriumlicht. Er erhält, was bei der verschiedenen Empfindlichkeit der verschieden präparirten Platten für verschiedenes Licht selbstverständlich, voneinander ganz abweichende Resultate für das Verhältniss der Lichtempfindlichkeit zweier Platten. Er gibt folgende Tabelle für das Verhältniss der Lichtempfindlichkeit V verschiedener Präparate bei Verwendung verschiedener Lichtquellen zu der gleich Eins gesetzten Lichtempfindlichkeit von Bromsilbergelatine.

Präpara:	Lichtquelle	V
Reines Jodbromcollo- dium	Tageslicht Phosphorescenzlicht Amylacetatlicht	1/3 1/10 1/4
Chlorsilbergelatine	Tageslicht Amylacetatlicht Magnesiumlicht	3 <sub>4</sub> -1; 1,10-1 50 3 <sub>4</sub> -1
Eosinhaltige Bromsil- bergelatine	Tageslicht Amylacetatlicht Natriumlicht Phosphorescenzlicht	1-3 10-60 15-1/3
Bromsilbergelatine mit 10—20 ° Jodsilbergelatine gemischt	Tageslicht Phosphorescenzlicht	1,2-1,3 11,2-2

Hieraus folgt, dass die "sensitometrischen" Bestimmungen mit einer der künstlichen Lichtquellen für Tageslicht keine Geltung haben.

Dagegen ergaben sich günstigere Resultate, wenn mit ein und derselben Silberverbindung in verschiedenen molecularen Zuständen gearbeitet wurde, z.B. bei der Vergleichung von Bromsilbergelatine vor und nach dem "Reifen" durch Digestion mittelst des Warnecke'schen Sensitometers und Tageslicht. Für derartige Fälle empfiehlt Eder den Gebrauch dieses oder eines anderen Sensitometers, wenn es sich nicht um absolut genaue Zahlen handelt.

36. **H. Deslandes.** Beziehungen zwischen dem ultravioletten Spectrum des Wasserdampfes und den iridischen Banden A, B, α des Sonnenspectrums (C. R. 100, p. 854—857, 1885).

Ausser den von Liveing und Dewar, sowie von Huggins gefundenen Banden  $\lambda = 306,2$ ,  $\lambda = 250,5$ , hat der Verf. noch eine dritte  $\lambda = 261,05$  entdeckt. Die Spectra wurden auf die mannigfachste Weise erzeugt, besonders auch in Röhren mit gerader Durchsicht. Die Banden sind dam sehr hell; die zweite, die nach Huggins sich von 306-32 erstreckt, reicht nach dem Verf. bis 341.

Im allgemeinen ergaben sich folgende Resultate:

1) Die erste Bande enthält eine Reihe von Linien, die Linie für Linie mit gleichen Abständen und relativen Interten die Bande A reproduciren. Man sieht 17 Doppelre. Die zweite Bande enthält, wie die B-Linie, 12 Paare; dritte Bande dürfte der Bande  $\alpha$  entsprechen.

- 2) In der ersten Bande tritt inmitten der Reihe von ien, die dem Typus von A entsprechen, noch eine zweite he von Linien auf; diese liefern höchstens 10 Paare, sie gen sich besonders, wenn der Sauerstoff im Ueberschuss ist. enso zeigt die zweite Bande eine zweite Reihe von Linien, brechbarer und weniger intensiv sind.
- 3) Jede Bande zeigt ausser den zwei Reihen von Erden, die hauptsächlich im brechbaren Theil auftreten, noch lere intensive Linien auf der anderen Seite, d. h. an der arfen Begrenzung der Bande.
- 4) Die Banden A, B,  $\alpha$  sind den Erdlinien im geomethen Sinne des Wortes ähnlich, aber sehr viel breiter.

Egoroff will dem Sauerstoff die Banden A, B, a zureiben, sodass das Absorptionsspectrum dieses Gases und Emissionsspectrum des Wasserdampfes sehr ähnlich wären. sitere Mittheilungen sollen folgen. E. W.

Ch. Fievez. Untersuchungen über das Kohlenstoffspectrum im Flammenbogen mit Bezug auf das Kometen- und Sonnenspectrum (Mém. de l'Ac. Roy. Belg. 47, 4 pp. mit 3 Taf. 1885).

Der Verf. hat das Spectrum des Flammenbogens unterht. Die Kohlenbanden sind in dem Raume zwischen den hlenspitzen sichtbar. Ihre Helligkeit ändert sich umgert mit dem Abstand der Electroden und direct mit der ensität des Stromes. Hin und wieder treten sie in dem ectrum an der positiven Electrode auf, wenn der Strom diese r schnell disaggregirt.

Die Banden lösen sich in helle Linien von verschiedener ensität auf.

Die Tafeln geben eine Zeichnung der gelben, grünen blauen Bande bei der Beobachtung mit sehr grosser persion zugleich mit dem Sonnenspectrum. Die meisten Linien fallen nicht mit Sonnenlinien zusammen. Man n daher schliessen, dass sie nicht in dem Sonnenspectrum Absorptionslinien existiren. Ob sie als helle Emissionsen vorhanden sind, lässt sich noch nicht bestimmen.

38. G. Kriiss. Beziehungen zwischen der Zusammens und den Absorptionsspectren organischer Verbindungen (Ber. 18, p. 1426—36. 1885).

Die erhaltenen Messungsresultate gibt die Tabelle. Lage der Dunkelheitsmaxima in den Absorptistreifen der Lösungen.

	strenen der nesdigen.							
	in Chloro- form	in conc. Schwefel- sture	in Wasser	in Wasser unter Zusatz eines Alkali	in Alkohol	in Alkohol		
Indigo	604,8	605,1		_	-			
m-Methylindigo	619,7		_	_	_ !	-		
m-Oxymethylindigo .	650,8	_	_	_		_		
Aethylindigo	652,6	_	_	_	- i	-		
Indigodicarbonsaure .	_	ohne Streifen	-	648,8	-	-		
Monobromindigo	606,8	-	-	-	l – ,	-		
Dibromindigo	623,0	_	_	_	-	-		
Nitroindigo	585,5	-	_	-	<del>-</del> '	-		
Amidoindigo	_	588,9	_	-	- ,	-		
Dibromamidoindigo .	_	585,1		l –	- '	-		
Fluoresceïn	_	-	_	494,0	488,4	49		
Dibromfluoresceïn	_	_	502,4	504,8	{506,4 476,7	50		
Tetrabromfluoresceïn	-	_	_	515,9	{515,0 488,4	52 49		
Salze d. Alkalien u. al- kalisch. Erden d. Te- trabromfluoresceïns	_	-	516,0	_	{525,1 { <b>491,5</b>	-		
Salze der Schwerme- talle des Tetrabrom- fluoresceïns	_	-	509,4	-	{521,5 {489,0	-		
Tetranitrofluoresceïn	_	_	489,0	489,0	523,8	50		
Dibromdinitrofluo- resceïn	_	-	502,0	502,0	{515,0 <b>485,4</b>	51		
Monomethyltetra- bromfluoresceïn	_	_	-	_	{515,9 <b>48</b> 8,4	53 49		
Monoäthyltetrabrom- fluoresceïn	-	_	-	_	{516,7 489,0	59 50		
Rosolsäure	_	_	-	543,3	ohne Streifen	58		
Tetrabromrosolsäure .	-	-	-	566,4	**	57		

Nach diesen Versuchen bewirkt die Einführung von Methyl, Oxymethyl, Aethyl, Brom an die Stelle eines Atomes Wasserstoff des Benzolkernes oder der Seitenkette eine Verschiebung der Absorptionen gegen das weniger brechbare Ende des Spectrums, während die Einführung einer Amido- oder Nitrogruppe das Gegentheil bewirkt.

Je mehr Wasserstoffatome substituirt sind, um so grösser sind die Verschiebungen der Dunkelheitsmaxima in den Absorptionsspectren, und zwar wachsen diese Verschiebungen bei analoger Substitution einer Verbindung durch gleiche Elemente oder Gruppen proportional der Anzahl der substituirten Wasserstoffatome.

Hiernach beträgt die Verschiebung, welche z. B. die Einührung eines Atoms Brom in das Fluorescein bewirkt, 5,45 ind die durch die Einführung einer Nitrogruppe hervorgerufene 1,3 Einheiten der Wellenlänge. Für die Lage der Dunkelheitsmaxima einiger Verbindungen ergeben sich dann lurch Rechnung folgende Werthe:

		Berechnet	Durch Beobachtung gefunden
Fluoresceïn			494,0
Dibromfluoresceïn		504,9	504,8
Tetrabromfluoresceïn .		515,8	515,9
Tetranitrofluoresceïn .		488,8	489,0
Dibromdinitrofluoresceïn	ı	502,2	502,0

Es lassen sich aus der oben mitgetheilten Tabelle der Dunkelheitsmaxima noch mehr derartige Beispiele anführen, relche ebenso wie das der Einführung des Broms und der Jitrogruppen zeigen, dass bestimmten Aenderungen in der Jusammensetzung eines Körpers auch gesetzmässige Aendeungen im Spectrum desselben entsprechen. E. W.

9. A. Volta. Ueber die Diathermanität der Flüssigkeiten (Riv. Scient. 17, p. 212—216. 1885).

Der Verf. bringt in dasselbe mit Flüssigkeit oder Gas efüllte Gefäss eine Edisonlampe und ein Radiometer und bestimmt die Zahl der Umdrehungen des letzteren bei verschiedenen Abständen zwischen beiden. E. W.

40. N. von Klobukow. Zur Frage über den Zusammenhang zwischen Molecularstructur und Lichtabsorptionserscheinungen (J. f. prakt. Chem. 32, p. 122—125. 1885).

Aus den Versuchen folgt, dass die Permanganate im Blau, Violett und Ultraviolett keine Absorptionserscheinungen zeigen. E. W.

 E. v. Fletschl. Das Spectropolarimeter (Rep. d. Phys. 21. p. 323—331. 1885).

Das Spectropolarimeter ist ein saccharimetrischer Apparat, dessen Anwendung sich besonders bei der Untersuchung von Harn oder anderen gefärbten Flüssigkeiten empfiehlt, bei denen die Anwendung der empfindlichen Farbe als Zeichen einer bestimmten Einstellung versagt. Es werden in demselben die beiden farbigen Lichtbündel, welche nach dem Durchgange weissen Lichtes durch einen Polarisator, eine Quarzdoppelplatte und einen Analysator vorhanden sind, schliesslich auf ein geradsichtiges Spectroskop geleitet. Dasselbe entwirft unmittelbar übereinander zwei Spectren; in jedem derselben gibt ein dunkler Streifen die ausgelöschte Farbe an. Dreht man nun den Analysator so, dass die Streifen beider Spectren in eine gerade Linie fallen, einmal während nur die Quarzplatte, das andere mal während auch die zu untersuchende Flüssigkeitssäule eingeschaltet ist so gibt der Unterschied beider Einstellungen den Drehungwinkel jener Flüssigkeitssäule an.

Diese Untersuchungsmethode ist sehr empfindlich, und von subjectiver Farbenempfindung unabhängig, sie eignet sich zur Untersuchung gefärbter Flüssigkeiten, da durch passende Wahl der Dicke der Quarzplatte die auszulöschende Farbe in jedes beliebige Gebiet des Spectrums verlegt werden kann, und sie hat endlich vor anderen Methoden, welche mit weissem Licht arbeiten, den Vortheil, dass sich ihr Resultat auf eine ganz bestimmte Wellenlänge bezieht. Für die Untersuchung des Harnes hat sich eine Dicke der Quarzplatte

von 7,8 bis 7,95 mm als die zweckmässigste erwiesen. Ein ausgeführter Apparat ist in der Arbeit im Detail beschrieben, geliefert wird derselbe von Hrn. Carl Reichert in Wien.

42. A. C. Oudemans. Ueber die Beziehung zwischen dem chemischen Charakter und dem spec. Drehungsvermögen (Versl. en Mededeel. d. kon. Ak. van Wetensch. Amsterdam (3) 3, p. 408—425. 1885).

Früher war der Verfasser zu folgenden Resultaten gelangt:

- 1) Einsäurige Alkaloide zeigen als Salze in gleich concentrirten Lösungen dasselbe Drehungsvermögen, unabhängig von der Säure, an die sie gebunden sind. Ein Ueberschuss von Säure hat darauf keinen störenden Einfluss.
- 2) Zweisäurige Alkaloide haben als neutrale Salze ein höheres spec. Drehungsvermögen, als basische Salze. Das spec. Drehungsvermögen dieser Alkaloide ist, falls sie an starke Säuren gebunden sind, für jede Salzreihe gleich, aber kleiner vor allem in neutralen Salzen, falls sie an schwache, besonders organische Säuren gebunden sind. Ein Säure-überschuss hat hierauf einen grossen Einfluss. Es wird bei Säurezusatz ein Maximum erreicht, das für schwache, wie starke Säuren ein gleiches ist. Die Ursache hierfür liegt in dem Binden eines Theiles der Säure durch Wasser und dem Auftreten der basischen Salze.

Diese Ergebnisse bestätigten sich an den Chinabasen, sowie an Brucin, Strychnin, Morphin und Codeïn.

Der Verf. hat nun in derselben Weise auch die drehenden Säuren untersucht. Frühere Versuche rühren von Landolt an Tartraten und Camphoraten, von Hoppe Seyler an Cholaten her.

Die folgenden Tabellen geben die Resultate von Oudemans wieder, n ist die Zahl Molecüle Alkali auf 1 Mol. Säure, p der Procentgehalt an Säure,  $[\alpha]_D$  das specifische Drehungsvermögen des Salzes,  $[\alpha]_D$  das der Säure in dem Salze.

Podocarpinsäure 1	mit Kali.	Chinasa	iure mit Am	monia
$n \qquad p \qquad [\alpha]_I$	$[\alpha]_D$	a p	[a] <sub>D</sub>	
1 0,3760 +117 6 0.3756 +118 Podocarpinsäure m 1 0,3717 + +128 6 0,3754 + +124	3,5 + 135,1 it Natron. 3,4° + 133,3°	1 0,57 2 0,57 3 0,57 3 0,76	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	-
Podocarpinsäure mit		r	$[a]_D$	[a
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$3,0^{\circ} + 130,0^{\circ}$ 3,5 + 134,0			
Chinasäure	3.	1,4899 3,5938 4,9385	34,6° -35,2 -35,8	-4' -4' -4:
$ \begin{array}{c c} \rho & [\alpha]_{D'} \\ \hline                                   $	[a] <sub>D</sub>	St	rontiumchins	ıt.
$ \begin{array}{c cccc} 0,3136 & -41,6'' \\ 0,3190 & -41,6'' \\ \end{array} $	-45,5° -45,5	0,7394	-37,9°	-46
0,6526 $-41,7$	-45,6	1,0281	-39,8	-45
0,6878 $-42,8$	- 46,7	2,1295	<b>-40.3</b>	-49
1,2316   -42,8 2,5414   -42,8	-46,7 -46,7	-	alciumchinat	
		0,4763	-44,0°	-4:
$n \qquad p \qquad [\alpha]_D$	$[\alpha]_D$	0,9587	<b>-44,3</b>	-45
F 103D		1,1078	-44,0	-45 -51.
Chinasäure mit	Kali.	2,6350 3,7440	-46,4 $-47,3$	- 51. - 52.
1   0,5782   -40	60 -48,60	3,1440	1,5	- 0-
2   0,5754   -40	'   ' <b> </b>	Ma	gnesiumchina	at.
3 0,5765 - 40	-48,9	0,9314	-45,3°	-47.
3 1,1748 -41	'   ' <b> </b>	1,68 <b>5</b> 0	-47,1	-49.
3   1,9700   -41,	-49,7	3,4714	-48,1	<b>-5</b> 0.
Chinasaure mit l	Natron.		Zinkchinat.	
1 0,5752   -42,	90   -48,90	0,4656	-42,9°	<b>– 49</b> ,
2   0,5778   -43,		0,8350	-44,7	-52.
3 0,5771 -44,		0,8438	-45,6	<b>-53.</b>
3  0,5458  -44,	3 - 49,3	1,3336	-46,9	<b>-54</b> .
•	•	,		

Die folgende Tabelle enthält noch eine Zusammenstellt der spec. Drehungsvermögen für die Podocarpin- und Chisäure bei Lösungen verschiedener Salze, die 3 Mol. ca. Milligramm in 22 ccm enthält.

Podocarpinsäure: K +134,3; Na +133,3; NH<sub>4</sub> +133,0; Mittel +133,5. Chinasaure (als C, H, O, berechnet):

-48,8°; Na -48,9; NH<sub>4</sub> -47,9; Ba -46,6; Sr -48,7; Ca -48,7; Mg -47,8; Zn -51,0. Mittel -48,5.

Die Werthe beim Zink sind etwas unsicher.

Hieraus folgt 1) dass in wässerigen Lösungen von genger Concentration Podocarpinsäure und Chinasäure je in der orm verschiedener Salze nahe dasselbe spec. Drehungsverögen zeigen, oder dass das moleculare Drehungsvermögen r Podocarpate und Chinate unter gleichen Concentrationsrhältnissen nahe gleich gross ist. 2) Ein Zusatz von einem eberschuss von Basis ändert das spec. Drehungsvermögen um. 3) Der Einfluss der Concentration ist bei den verhiedenen Chinaten sehr verschieden, klein bei den Alkalietallen, gross bei den alkalischen Erdmetallen und dem nk.

Der Verf. bemerkt noch, dass wenn auch einerseits die nsicht Landolt's, dass allein das Drehungsvermögen des inen Körpers in Betracht zu ziehen sei, gewisse Berechtigung be, doch auch die unendlich verdünnten Lösungen, bei nen die Molecüle ihrer gegenseitigen Einwirkung entzogen id, einfache Resultate ergeben.

Der Verf. stellt noch folgende Zahlen von Hoppeyler für die Cholalate Salze und Landolt für die Camiorate, sowie die Tartrate zusammen.

Substanz	$(a)_D$ für das Salz	$(a)_D$ für die Säure $C_{24}H_{40}O_5$
lliumcholalat $C_{24}H_{39}KO_{5}$	+ 28,2° + 27,4	+ 31,8° + 28,6

Substanz	$(a)_D$ für das Salz	$C_{10}H_{16}O_4$
sliumcamphorat $C_{10}H_{14}K_{2}O_{4}$ . striumcamphorat $C_{10}H_{14}Na_{2}O_{4}$ .	+ 14,53° + 16,58	+ 20,1 ° + 20,6
nmoniumcamphorat $C_{16}H_{14}(NH_4)_{2}O_{4}$	+ 17,60	+ 19,6

	Formel	berechnet auf das wasserfreie Salz
C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> LiO <sub>6</sub> C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> (NH <sub>4</sub> )O <sub>6</sub> C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> NaO <sub>6</sub> C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> KO <sub>6</sub> C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> (AsO)O <sub>6</sub>	C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> LiO <sub>6</sub>	+ 27,40
	$C_4H_5(NH_4)O_6$	25,7
		24,0
	C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> KO <sub>6</sub>	22,6
	$C_4H_5(AsO)O_6$	16,9
C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> Li <sub>2</sub> O <sub>6</sub> C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> O <sub>5</sub> C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> (NA <sub>2</sub> O <sub>6</sub> C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> O <sub>6</sub> C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> MgO <sub>6</sub> C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> MgO <sub>6</sub> C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> (NH <sub>4</sub> )NaO <sub>6</sub> C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> (NH <sub>4</sub> )KO <sub>6</sub> C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> NaKO <sub>6</sub> C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> K(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> )O <sub>6</sub>	C4H6Li2O6	+ 35,8 °
	$C_4H_4(NH_4)_2O_6$	34,3
	C4H4Na2O6	30,9
	$C_4H_4K_3O_6$	28,5
	$C_4H_4MgO_6$	35,9
	32,7	
	31,1	
	C4H4NaKO6	29,7
		29,9
,	$C_4H_4Ba_{\frac{1}{2}}(C_9H_5)O_8$	25,7
$C_4H_4(AsO)O_6$	$C_4H_4(AsO)O_6$	21,1

Aus den Zahlen für die Tartrate folgt, Salze für sich ein nahezu gleiches molecul vermögen, und ebenso die sauren Salze ein haben; dieselben verhalten sich zu einander Ein Zusatz von überschüssigem Alkali zu Salzen ändert das moleculare Drehungsverm

Das spec. Drehungsvermögen der reiner ein anderes als das der Salze, während keine wesentlichen Unterschiede zu erkennen

Sonderbar ist, dass der Brechweinstein, SbO enthielt, ein so sehr viel grösseres spe mögen 334 besitzt, als den anderen Salzen zul die Verbindungen mit AsO sich ganz norma

Pasteur hat bekanntlich auch für das malonat ein eigenthümliches Verhalten nach

# 43. M. Berthelot. Les origines de l'Alchimi heil, 1885. xx u. 445 pp.).

Der Verf. hat sich mit der Herausgabe das auf Quellenstudien, besonders dem der F

Paris und Venedig, gegründet ist, ein grosses Verdienst erworben. Die Gedankengänge, welche die alten Alchemisten geleitet haben, sind sowohl für die Geschichte der Chemie, wie für die der Physik von grossem Interesse. Ganz besonders dankbar anzuerkennen ist, dass Berthelot eine Ausgabe der griechischen Alchemisten angeregt hat, die demnächst erscheinen soll. Dafür, dass viele interessante Aufschlüsse in dem Werk enthalten sind, bürgt schon der Name des Verf. Der Inhalt des Werkes ist folgender:

Vorrede, Einleitung. Buch I. Kap. 1. Eintheilung des Buches. Kap. 2. Die mystischen Ursprünge. Kap. 3. Aegyptische, chaldäische, jüdische, griechische Quellen. Kap. 4. Die historischen Zeugnisse. Kap. 5. Die Papyrusse zu Leyden. Kap. 6. Die griechischen Manuscripte der Bibliotheken. -Buch II. Kap. 1. Die öcumenischen Alchemisten. Kap. 2. Kap. 3. Die pseudonymen Die mythischen Alchemisten. Alchemisten. Kap. 4. Die griechischen Alchemisten im engeren Sinne des Wortes. - Buch III. Die Thatsachen. Kap. 1. Die Metalle bei den Aegyptern. Kap. 2. Die Färbung der Metalle. - Buch IV. Kap. 1. Griechische Theo-Kap. 2. Theorien der Alchemisten und moderne rien. Theorien. E. W.

44. J. Geppert. Die Gasanalyse und ihre physiologische Anwendung nach verbesserten Methoden (A. Hirschwald, Berlin 1885. 129 pp.).

Das Werk wendet sich zunächst an den Physiologen, enthält aber in den Angaben über Calibrirung, Meniscushöhen etc. auch manches für den Physiker Brauchbare.

45. P. Groth. Physikalische Krystallographie und Einleitung in die krystallographische Kenntniss der wichtigeren Substanzen (2. Aufl. Leipzig, W. Engelmann, 1885. 710 pp.).

In dem vorliegenden Buch hat der Verf. ein für alle diejenigen, die es bei ihren Forschungen mit den Eigenschaften der Krystalle zu thun haben, unentbehrliches Werk geschaffen. Denn neben der Darstellung der krystallographischen Formen, der gleichmässigen Ableitung derselben aus den Grundtypen, hat der Verf. die physikalischen Eigenschaften derselben au das eingehendste und mannigfaltigste behandelt.

Das Werk selbst zerfällt in drei Abtheilungen.

- I. Abtheil. Physikalische Eigenschaften der Krystalle. Dabei sind nacheinander erörtert: Dichte, Elasticität, Cohäsion, Härte, Aetzfiguren, die optischen Eigenschaften, die thermischen Eigenschaften, die magnetischen Eigenschaften. II. Abtheil. Geometrische Eigenschaften der Krystalle. Hier sind die einzelnen Krystallsysteme nacheinander besprochen, Beispiele für die ein zelnen Formen gegeben und zum Schluss eines jeden Systems die physikalischen Eigenschaften der ihm angehörenden Krystalle behandelt. Die III. Abtheilung behandelt die Apparate und Methoden zu krystallographisch-physikalischen Untersuchungen.
- 46. Maximilian Marie. Histoire des Sciences Mathematiques et Physiques. Tome II. De Newton à Euler (Paris Gauthier-Villars, 1885, 258 pp.).

Der vorliegende Band führt das früher bereits angeführte Werk über den im Titel angegebenen Zeitraum fort.

E. W.

- 47. L. Sohncke. Ueber den Ursprung der Gewitterelectricitä (Sitzungsber. d. Jenaischen Ges. f. Medicin u. Naturwissensch. 1885. 1. Mai. 6 pp.).
- 48. Der Ursprung der Gewitterelectricität und der gewöhrlichen Electricität der Atmosphäre (Jena 1885, 74 pp.).

In der ersteren kleinen Abhandlung legt der Verf. in kurzen Zügen seine Theorie dar. Er stützt dieselbe erstens auf die Temperaturverhältnisse der Atmosphäre, zweitens auf die von Reye entwickelte Theorie der aufsteigenden Luftströme und drittens auf die von Faraday beobachtete und vom Verf. selbst durch zahlreiche Versuche bestätigte Thessache, dass bei der Reibung von Wasser an Eis letzters sehr stark + electrisch wird. Aus zahlreichen Beobachtungs von Luftschiffern geht hervor, dass selbst in den heissesten Monaten die "Isothermenfläche O", oberhalb derer eine Temperatur unter O° herrscht, in einer durchschnittlichen Höbe

von nur 3—4000 m liegt. Aus Reye's Betrachtungen weist ler Verf. nach, dass feuchte Luftsäulen mit grosser Geschwinligkeit weit über die Höhe der Isothermenfläche O emporgehoben werden können, besonders unter den dafür günstigen Temperaturverhältnissen, wie sie in der Atmosphäre kurz vor Gewittern regelmässig vorhanden zu sein scheinen. Bei der Reibung der Wassertröpfchen dieser Luftsäulen an den Eismassen oberhalb der Isothermenfläche O entsteht die Gewitterelectricität. In seinem Buche gibt der Verf. sehr ausführlich alle Beobachtungen an, auf die er sich stützt; er führt seine Ansichten über die Vorgänge bei Gewittern noch des weiteren aus und unterzieht die Ansichten anderer Forscher einer Kritik.

Im letzten Kapitel gibt er eine Theorie des gewöhnlichen electrischen Verhaltens der Atmosphäre, mit Berücksichtigung des Vorherrschens der + Electricität, der unausgesetzten schnellen Intensitätsänderungen, der Zunahme der Spannung bei Erhebung über die Erdoberfläche und endlich der jährlichen und täglichen Perioden. Bezüglich dieser Theorie muss auf das Original verwiesen werden.

Damit die Schrift Physikern und Meteorologen gleich verständlich sei, hat der Verf. die beiden Gebieten entlehnten Thatsachen ausführlich behandeln müssen, sodass das Buch nach seiner Ansicht für jeden für naturwissenschaftliche Dinge sich interessirenden Gebildeten verständlich ist.

Ar.

19. P. G. Tait. Properties of matter (Edinburg, Adam und Charles Black, 1885. 320 pp.).

Das Werk ist kein Lehrbuch im engeren Sinne des Wortes, sondern am besten als eine Reihe von Essays über die Eigenschaften der Materie zu bezeichnen. Dasselbe enthält eine grosse Anzahl interessanter Bemerkungen und Betrachtungen, die wesentlich englischen Autoren entnommen sind; manche derselben sind in Deutschland weniger bekannt. Der historische Standpunkt des Verf. ist derselbe, wie in seinen anderen Werken. Theilt man auch nicht überall die Ansichten des Verf., so bietet das Werk doch viel Anregendes. Den Schluss bildet eine Reihe von Appendices, von Betblätter z. d. Ang. d. Phys. u. Chem. 18.

denen der letzte für die bekannte Thatsache eintritt, dass Boyle und nicht Mariotte der Entdecker des Gesetzes pv = Const. ist.

Tait macht noch darauf aufmerksam, dass schon Canton die Aenderung der Compressibilität des Wassers mit der Temperatur erkannt hat, indem er Versuche im Sommer und Winter anstellte, und dass er zeigte, wie das Wasser sich umgekehrt wie Oel und Alkohol verhielt. E. W.

50. A. Terquem. Die römische Wissenschaft zur Zeit der Augustus: historische Studie (Mém. de la Soc. des Sc. etc. Lille 174 pp. 1885. Paris. F. G. Baillière & Co. Journ. de Phys. (2)4. p. 384—388, 1885).

In der Abhandlung gibt der Verf. nach den Materien geordnete Auszüge aus der bekannten Schrift des Vitruvs über Architektur, indem er dieselben zugleich commentirt. Für denjenigen, der sich mit der Geschichte der Wissenschaft befasst, enthält dies Werk eine Fülle interessanter Bemerkungen.

E. W.

51. H. W. Vogel. Die Photographie farbiger Gegenstände in den richtigen Tonverhältnissen (Berlin, R. Oppenheim. 1885. 157 pp.).

Das Werk enthält eine zusammenfassende, für die Praxis berechnete Darstellung der Versuche und Thatsachen, über die Beibl. 8, p. 583 referirt wurde. E. W.

- 52. A. von Waltenhofen. Die internationalen absoluten Maasse; insbesondere die electrischen Maasse (Braunschweige Fr. Vieweg & S., 1885. 48 pp.).
- 53. A. Serpieri. Die mechanischen, electrostatischen und electromagnetischen absoluten Maasse mit Anwendung und mehrfache Aufgaben elementar abgehandelt. Deutsch und R. v. Reichenbach (Leipzig, A. Hartleben, 1885. 129 pp.)

Der Inhalt vorstehender Broschüren ergibt sich aus den Titeln. Ob bei den mehrfachen anerkannten deutschen Publicationen über diesen Gegenstand in deutscher Sprache noch ein Bedürfniss zur Uebertragung einer italienischen vorlag, mag dahingestellt bleiben. G. W.

54. J. Weyrauch. Das Princip von der Erhaltung der Energie seit Robert Mayer. Zur Orientirung (Leipzig, Teubner, 1885. gr.-8°. 48 pp.).

Der erste Theil dieser Brochüre gibt einen Vortrag wieder, welchen der Verf. anlässlich des Geburtsfestes des Königs von Württemberg am 6. März d. J. in der Aula der technischen Hochschule zu Stuttgart gehalten hat. Die Gliederung desselben ist folgende: Eingang, Inhalt des Princips, Robert Mayer, Centralkräfte, electrodynamische Grundgesetze, elastische Körper, Zerstreuung der Energie, Auslösung, Willensfreiheit, Wirkungen in die Ferne, Schluss. Der zweite Theil enthält zweckmässige Ergänzungen zum ersten Theil mathematische Begründungen und umfassende Literaturnachweise. Das Ganze bildet eine knapp gehaltene, aber alle wesentlichen Punkte berücksichtigende historischkritische Darstellung der mit dem Princip von der Erhaltung der Energie zusammenhängenden Fragen. Da eine solche bis jetzt gefehlt hat, so dürfte das Schriftchen in weiteren Kreisen nützlich sein können.

55. J. Weyrauch. Aufgaben zur Theorie elastischer Kürper (Leipzig, Teubner, 1885. 350 u. x pp. gr.-80 mit 110 Textfig.).

Ueber die Theorie elastischer Körper, Leipzig, Teubner, 1884 des Verf. wurde Beibl. 8, p. 408 berichtet. Da es sich in jenem Werke zunächst um möglichst scharfe und vollständige Entwickelung der Grundbezeichnungen wirklicher Körper handelte, so blieb eine Sammlung einschlagender Aufgaben wünschenswerth, welche nun vorliegt. Die Aufgaben sollen weiterer Klarstellung der Grundbeziehungen dienen, praktische Anwendungen derselben zeigen, Anknüpfungspunkte für speciellere Entwickelungen bieten und überhaupt möglichst vielseitig nützen; dementsprechend ist die Auswahl getroffen. Wie in der allgemeinen Theorie ist auf beliebige Körper Rücksicht genommen. So findet man die mathematische Untersuchung von Richtungsfunctionen neben

Formeln für barometrische Höhenmessung, die Grundgleichungen der Wärmetheorie neben der Ableitung des Erddrucks auf Stützwände, Entwickelungen zur Erhaltung der Energie neben Lösungen des Torsionsproblems, die Behandlung elastischer Schwingungen neben Berechnungen der Einflüsse von Temperatur und Belastung auf Ingenieurconstruc-Allzu umfangreiche Untersuchungen mussten ausgeschlossen bleiben, die eingestreuten Literaturnachweise können den Weg zu zweckmässigen Ergänzungen zeigen. -Bei jeder Aufgabe ist angegeben, nach welchem Paragraph der Theorie elastischer Körper ihre Einschaltung gedacht war; doch sind auch andere Vertheilungen möglich, und selbst unabhängig von jenem Werke kann die Aufgabensammlung Dienste leisten. In vielen Aufgaben findet man eine Reihe von Fällen behandelt, wodurch Gelegenheit zur Abstufung der Ansprüche an selbständige Leistungen des Lernenden geboten ist. Weitere Fälle und Zahlenbeispiele können mit Leichtigkeit angeschlossen werden. - Von mathematischen Vorkenntnissen ist soviel vorausgesetzt, als sich jeder auf den Mittelschulen oder doch nach einjährigem Besuche der Hochschule erworben haben kann.

56. Handwörterbuch der Chemie, herausgegeben von Ladenburg. 13. Lief: Dichte bis Diphenylverbindungen (Breslan. Trewendt, 1885).

Diese Lieferung enthält von physikalisch-chemischen Aufsätzen die über Dichte und Diffusion. Der Veri. hat sich bemüht, das weit zerstreute Material zusammenzutragen und, soweit es ihm möglich war, zu sichten, stets sind zuerst die Methoden möglichst vollkommen zusammengestellt, und dann die damit erhaltenen Resultate besprochen. Dichte, deren Anfang schon in der vorhergehenden Lieferung enthalten ist, reicht von p. 231—280, Diffusion von p. 285—314 und ist fast durchgängig in kleiner Schrift gesetzt. E. W.



ZU DRN

## ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE.

## BAND IX.

 A. Bartoli. Dichte eines Kürpers, in den alle Elemente eintreten, und Vergleichung mit der Dichte der Erde (Rend. R. Acc. dei Lincei 1, p. 596—599. 1885).

Der Verf. berechnet die Dichte *D* eines festen Körpers, in den alle bekannten Elemente mit dem ihnen im freien Zustand zukommendem Molecularvolumen eintreten; für die nur im gasförmigen Zustand bekannten Körper nimmt er die aus den Verbindungen berechneten Molecularvolumen.

Dabei machte er drei Annahmen:

1) Die Massen aller zusammentretenden Elemente sind gleich. 2) Die Volume derselben sind gleich. 3) Die Massen verhalten sich wie die Atomgewichte.

Die Dichten des resultirenden Körpers nehmen dann die Werthe an:

$$d_1 = 2{,}698, \quad d_2 = 7{,}027, \quad d_3 = 5{,}776.$$

Der letzte Werth stimmt nahe mit dem für die Erde gefundenen überein. E. W.

2. L. Troost. Ueber die Dampfdichte des Chlorthoriums und die Formel des Thoroxydes (C. R. 101, p. 360-361. 1885).

Aus der Dampfdichte des Chlorthoriums 5,90; 7,01; 7,49, die näher an 6,48, die ThCl entspricht, als an 12,96 liegt, die ThCl<sub>2</sub> entspricht, folgt, dass das Chlorthorium die Formel ThCl (Th = 58,1) und nicht ThCl<sub>2</sub> (Th = 116,2) hat. Es steht dies im Widerspruch mit den Ergebnissen der Bestimmung der spec. Wärme, wie dies auch bei dem Beryllium der Fall ist.

3. Carl Auer von Welsbach. Die Zerlegung des Didyms in seine Elemente (Monatshefte d. Chemie 6, p. 477-492. 1885).

Durch successive fractionirte Krystallisation der Ammoniumnitratdoppelsalze in salpetersaurer Lösung hat der Verf.

das Didym in zwei neue Elemente zerfällt, von denen er das eine dem Lanthan zunächst stehende Prase odym (Pr = 143,6), das andere Neodym (Nd = 140,8) nennt. Das Praseodym bildet lauchgrüne, das Neodym prachtvoll rein ross oder amethystfarbene Salze.

Das Neodymoxyd zeigt ein den Absorptionsspectrum analoges Emissionsspectrum; es ist charakterisirt durch eine scharf begrenzte, relativ intensive Linie im Roth und mehrere Bänder im Gelb. Ein Zusatz von Erbin ändert des Spectrum, ein solcher von Yttriumoxyd macht es deutlicher.

Der Abhandlung sind zwei Tafeln beigegeben, die die Zeichnungen der Spectra enthalten. Hierüber sollen noch genauere Mittheilungen folgen.

Gewisse Oxyde der obigen Körper haben in hohem Grade die Eigenschaft der Sauerstoffübertragung. E. W.

4. R. Rathke. Ueber die Natur des Schwefelselens und der Legirungen (Chem. Ber. 18, p. 1534-38, 1885).

Aus Versuchen, wegen deren chemischen Theiles wir auf das Original verweisen müssen, scheint es dem Verinicht unmöglich, dass Elemente, wie Se und S, sich in jedem Verhältniss verbinden können. Auch bei Metalllegirungen scheint dies der Fall zu sein, so nach Beobachtungen von Cooke an Zn und Sb, deren Verbindungen Zn (43 ° . Sb (57 °/0) und Zn (55 °/0) Sb (45 °/0) er von gleicher Formerhielt, nur dass im zweiten Falle die Krystalle schlechter ausgebildet waren.

5. A. Naumann und C. Pistor. Ueber Reduction der Kohlendiscryds durch Kohle zu Kohlenoaryd (Chem. Ber. 18. p. 1647-57, 1885).

Die Verf. haben in schwer schmelzbaren Glasröhren oder in Porcellanröhren Kohlendioxyd über glühende Holzkohle streichen lassen, um die Reduction des Kohlendioxyds na Kohlenoxyd durch Kohle zu untersuchen. Die Temperaturen werden hierbei dadurch gemessen, dass eine Anzahl von Glasröhrchen oder Platinhülsen mit Salzen von verschiedenem Schmelzpunkt, für höhere Temperaturen auch Metallspiralen

zwischen den Kohlestücken vertheilt wurden, und die Temperatur dann nach den geschmolzenen, resp. nicht geschmolzenen Substanzen ungefähr bestimmt wurde. Aus den Versuchen lassen sich die folgenden Schlüsse ziehen: 1) Die Reduction des Kohlendioxyds durch Kohle zu Kohlenoxyd hat ihre untere Grenze bei ungefähr 550°; 2) Wenn der Theorie nach die Reduction bei gleicher Temperatur proportional sein wird der Häufigkeit der Berührung des Kohlendioxyds mit Kohle, so darf man dementsprechend aus den Versuchen auf eine Zunahme mit der Länge der Kohleschicht und zugleich auf eine Abnahme mit der Geschwindigkeit des Gasstromes schliessen; 3) die Reduction wächst mit steigender Temperatur. Aus den Verbrennungswärmen C+O<sub>2</sub> =  $CO_2 \dots + 96960 \text{ Cal. und } CO + O = CO_2 \dots + 68370 \text{ Cal. folgt}$  $CO_2 + C = 2CO \dots -39780$  Cal. Der Verlauf der Reaction ist durch die damit verknüpfte bedeutende Wärmebindung in seinen wesentlichen Erscheinungen bedingt. Bei der ziemlich niedrigen Grenze der beginnenden Umsetzung wirken höhere Temperaturen so günstig durch den höheren Wärmeinhalt der reagirenden Körper. Ferner wirkt die Kohle nicht allein als an der Umsetzung betheiligter Stoff, sondern wesentlich als Wärmezuleiter und kann daher bis zu einem gewissen Grade durch chemisch indifferente Körper ersetzt werden, welche die bei der Umsetzung verbrauchte Wärme rasch wieder zuführen.

 J. Spohr. Ueber den Einfluss der Neutralsalze und der Temperatur bei der Inversion des Rohrzuckers durch Säuren.
 I. Abhandlung (Kolbe J. 32, p. 32—55. 1885).

Der Ausgangspunkt der Versuche des Verf. ist die Ermittelung der Aenderung der Inversionsconstanten verschiedener ungleich starker Säuren in Gegenwart der äquivalenten Menge ihrer Neutralsalze (Kalisalze) (vgl. Löwenthal und Lenssen, Journ. f. prakt. Chem. 32, p. 321 u. 4-1. 1885) und bei ganz constanter Temperatur (25°). Die Versuche werden im wesentlichen nach der von Ostwald beschriebenen Methode durchgeführt (Kolbe J. 29, p. 385; Beibl. 9, p. 550). Die folgende Tabelle gibt eine Zusammenstellung der gefundenen Resultate.

	Basicität	Gef. Inve	rsionsconst.	Proces Aende
Untersuchte Säure	der Säure		d. Säure + Neutralsals	de
Bromwasserstoffsäure	einbas.	9,67	10,78	+11
Chlorwasserstoffsäure	,,	9,13	9,86	+ 8
Phenylsulfonsäure	,,	9,08	9,88	+ 8
Methylendisulfonsäure	zweibas.	8,79	9,67	+ 10
Salpetersäure	einbas.	8,82	9,46	+ i
Isaethionsäure	,,	8,65	9,08	+ 1
Acthylsulfonsäure	,,	8,65	8,97	+ 3
Trichloressigsäure	,,	7,32	6,83	- 6
Selensäure	zweibas.	5,70	4,46	- 21
Schwefelsäure	,,	5,14	3,52	- 31
Unterphosphorige Säure .	einbas.	3,55	1,89	- 46
Dichloressigsäure	,,	3,37	1,82	- 46
Kieselfluorwasserstoffs	zweibas.	3,09	0,32	-89
Oxalsaure	,,	2,14	0,111	- 94
Phosphorige Säure	,,	1,86	0,003	, _ %
Phosphorsäure	dreibas.	0,765	0,007	- 9:
Monochloressigsäure	einbas.	0,723	0,082	-8
Essigsäure	,,	0,067	0,0017	- 97

Nach der Tabelle nimmt mit Abnahme der Inversiconstante, d. h. mit anderen Worten, der Stärke der Sän auch die Wirkung der Neutralsalze auf positivem Gelab, schlägt bald in negative über und wächst schnell in tivem Sinne. Trennt man die ein- und mehrbasischen Sän und trägt man ihre Inversionsconstanten ihrem numeris Werthe nach auf der Ordinatenaxe, dieselben bei Gegen der Neutralsalze auf der Abscissenaxe auf, so ist für die basischen Säuren die Stetigkeit ihrer Aufeinanderfolgen fortlaufender Verkleinerung ihrer Tangentenwinkel in Augen springend. Man kann daher annehmen, dass bei den basischen Säuren die Einwirkung der Neutralsalze einstelle Basen mit diesen Säuren eine einfache Function ihrer versions- allgemein ihrer Affinitätsconstanten ist. Die gedenen Curvenpunkte bilden eine Parabel, deren Gleiche

$$(y + \alpha)^2 = p(x + \beta)$$

den Beziehungen der Constanten untereinander gut enterin vorausgesetzt, dass die für die Kalisalze gefundenes B tionen dem Sinne nach auch für die übrigen einsäurigen Basen gefunden werden. Bei den zweibasischen Säuren liegen die Curvenpunkte in so unregelmässiger Aufeinanderfolge, dass an eine regelmässige Abhängigkeit derselben (x) von der Grösse der Inversionsconstanten der Säuren (y) nicht zu denken ist, was in der mehr oder minder ausgeprägten Tendenz zur Bildung saurer Salze seine Erklärung findet.

Bei weiteren Versuchen erhöht der Verf. die Versuchstemperatur auf 40 und 55°. Die folgende Tabelle enthält die Versuchsergebnisse über die Grösse der Inversionsconstanten der Säuren an sich und in Gegenwart ihrer Kalisalze bei steigender Temperatur.

	Tomns	Inversion	Procentale	
Säure	Tempe- ratur	der Säure	der Säure + Salz	Aenderung
Bromwasserstoffsäure	25°	9,67	10,78	+ 11,5
	40°	75,35	82,55	+ 9,6
	55°	491,5	517,6	+ 5,3
Aethylsulfonsäure	25 °	8,65	8,97	+ 3,7
•	40°	70,5	72,9	+ 3,4
Trichloressigsäure	250	7,32	6,83	- 6,7
Ü	40°	59,3	54,6	- 7,9
Dichloressigsäure	25 0	3,37	1,82	- 46,0
· ·	400	26,8	12,2	54,5
	55°	163,6	69,6	- 57,4
Essigsäure	250	0,067	0,0017	- 97,4
9	40°	0,537	0,0081	- 98,5
Methylendisulfonsäure	25°	8,79	9,67	+ 10,0
•	40°	72,9	78,0	+ 7,0
Schwefelsäure	250	5,14	3,52	- 31,5
	40°	40,8	23,5	- 42,4
Phosphorsäure	25 0	0,765	0,007	- 99,9
•	400	5,81	0,000	-100,0

Die Resultate geben kein wohl ausgeprägtes Merkmal zum Unterschied der ein- und mehrbasischen Säuren, sind aber, namentlich durch die überall in gleichem Sinne sich zeigende Vergrösserung der Inversionsconstanten der Säuren, allein durch die Temperatursteigerung von besonderem Interesse.

Rth.

 Ascoli. Ueber Calibercorrection (Rend. della R. Acc. dei I 1, p. 465-469, 1885).

Die Methode Ascoli's unterscheidet sich von der Schiaparelli') angegebenen im wesentlichen nur dad dass die "mittlere Ordinate" für ein bestimmtes Stück zu ermittelnden Curve durch graphische Darstellung g den wird, sodass theoretisch eine unendlich grosse Zahl Werthen zu ihrer Darstellung benutzt wird, während Schiaparelli aus einer bestimmten Zahl n gemes: Werthe berechnet. Die Formel  $y_0 = Y + \frac{1}{3}((n+1)/(n-1))$  bei Schiaparelli geht denn auch für  $n = \infty$  in Ascolinger

$$y_0 = Y + \frac{1}{3}S$$

über; hierin ist Y die "mittlere Ordinate" für den betre den Abschnitt,  $y_0$  die gesuchte und S das entsprech Stück zwischen der Curve und ihrer Sehne. Durch Wieholung der Rechnung mit den erhaltenen Werthen kann Annäherung beliebig weit getrieben werden.

8. Ph. Gilbert. Ueber einige Folgerungen aus der Forvon Green und über die Theorie des Potentials (Sep. a Liouville'schen J. (3) 10, 1884. 14 pp.).

Ausgehend von der in Rede stehenden Formel leitet Verf. in sehr eleganter Weise eine Reihe von Sätzen i das Potential ab, welche die zwei Gauss'schen Theor hierüber zur unmittelbaren Folge haben. Wir bemerkei

Ist V das Potential einer Masse Q, welche auf e geschlossenen Oberfläche S zur Vertheilung kommt f einem durch die Dichte h = f(x, y, z) repräsentirten Gesund G das Potential eines Massensystems G von der änderlichen Dichte G in einem Raume G von drei Dinsionen, so ist es immer auf eine einzige G art möglich, G so zu vertheilen, dass die G rösse:

$$P = \int_{S} (V + U) \cdot h \cdot d\sigma + \int_{T} (V + U) \cdot \varrho \cdot d\omega$$

<sup>1)</sup> N. Cim. 25. 1867.

ein Minimum wird  $(d\sigma \text{ und } d\omega \text{ bedeuten hierin die Elemente von } S \text{ und } T)$ ; die Function V+U besitzt dann in allen Punkten der Oberfläche einen constanten Werth. — Reduciren sich die Masse M und ihr Potensial U auf Null, so wird eben  $P=\int\limits_S V.h.d\sigma$  ein Minimum, und V bleibt längs

und innerhalb der Fläche S constant. Dieser constante Werth V=A kann niemals Null sein, es wäre sonst  $\hbar=0$  und das ganze Problem hinfällig. Umgekehrt lässt sich auf einer Fläche S eine anziehende Masse Q über die ganze Oberfläche so hinbreiten, dass das Potential der entstehenden Schicht einen vorgegebenen Werth A aufweist.

Aus diesen Sätzen ergeben sich ohne viel Mühe die zwei Sätze von Gauss:

- 1) Ist ausserhalb einer geschlossenen Oberfläche S ein System M von wirkenden Massen gegeben, so ist es stets auf nur eine einzige Art möglich, längs S eine Quantität Q wirkender Materie so auszubreiten, dass bezüglich eines von der Fläche S umschlossenen Punktes die Wirkung von Q die gleiche ist, wie die von M. 2) Liegt das System M innerhalb der Umhüllungsfläche S, so ist es stets und wieder nur auf eine einzige Art möglich, über S eine passend gewählte Menge Materie Q so zu vertheilen, dass bezüglich eines ausserhalb der Fläche S gelegenen Punktes die entstehende Schicht Q und die Masse M gleiches Potential und somit gleiche Wirkung haben. W. H.
- 9. Padova. Untersuchungen über das Gleichgewicht biegsamer und unausdehnbarer Oberflächen (Atti d. R. Acc. dei Lincei (4) 1, p. 269—274 u. 306—309. 1885).

Es gibt unendlich viele Kräftesysteme, welche, an einer biegsamen und ausdehnbaren Fläche angreifend, sich das Gleichgewicht halten können, ohne eine Deformation der Fläche herbeizuführen; nur entspricht jedem System eine bestimmte Spannung. Umgekehrt definirt jeder beliebig vorgegebene Ausdruck der letzteren ein gewisses Kräftesystem, welches, im Gleichgewicht befindlich, dieselbe hervorruft. Wie nun auch ein System solcher Kräfte beschaffen sein möge, es

gehören mehr in das Gebiet der Krümmungstheori

10. Lisser und Benecke. Centrifugalmaschine j hetrieh (Z.-S. zur Förderung des phys Unterrichts 2, p. 54

Ausser dem Vortheil des Fussbetriebes zeigt der auch noch den, dass der obere Theil um ein Char gelegt werden kann, sodass man ihm zwischen hor und verticaler Stellung jede Lage geben kann.

11 Stolzenburg. Der kartesianische Taucher (Z.-8 derung des phys. Unterrichts 2, p. 10, 1885).

Als verbesserte Form empfiehlt der Verf. ei 3 mm weite und 60 mm lange, oben geschlossene G welche sich unten zu einer Kugel von ca. 10 mm messer erweitert und mit einem kurzen Röhrchen m Oeffnung versehen ist. Durch Erwärmen über eine geistflamme kann man den Apparat mit Wasser fü es nebst der Kugel einen Theil der Röhre einnimmt Ueberschieben einer geeignet grossen Korkscheibe k den Apparat zum Schwimmen bringen und ihn so lich machen, dass ein Auflegen der Hand genügt, tauchen zu lassen. Die Grenze der Empfindlichkei reicht, wenn der Apparat zwar unter solchen Ur sinkt, wobei das weitere Eindringen des Wassers

12. E. Schulze. Ein Nebenapparat zur Luftpumpe, betreffend den Gewichtsverlust der Kürper in der Luft (Z.-S. zur Förderung des phys. Unterrichts 2, p. 61. 1885).

Auf dem Deckel eines cylindrischen Glasgefässes mit abgeschliffenem unteren Rande ist ein enger Glascylinder befestigt, dessen Deckel eine in das Innere herabhängende Spiralfeder trägt, welche unten durch einen schweren, fast das ganze grosse Gefäss ausfüllenden Körper gespannt wird. Entfernt man die Luft in dem Glascylinder durch Auspumpen, so sinkt der Körper, soweit es der Raum gestattet. O.

 L. Erkmann. Quecksilberregen unter der Luftpumpe (Centralzeit. f. Optik u. Mech. 6, p. 70. 1885).

In ein weithalsiges Stöpselgefäss mit abgesprengtem und eben geschliffenen Boden ist ein conisches Glasgefäss als Stöpsel eingeschliffen. In dasselbe wird eine conische Holzscheibe so eingekittet, dass darüber ein hinreichender Raum zur Aufnahme von Quecksilber entsteht. Unter der Holzscheibe ist in dem inneren Glasgefäss eine schräge nach oben führende Bohrung angebracht, die in das grössere Glasgefäss einmündet und durch welche die Luft entfernt und das Quecksilber ausgegossen werden kann. Das Quecksilber kommt mit keinem Luftpumpentheil direct in Berührung, bedeckt die ganze Oberfläche der Holzscheibe und lässt demnach keine Luft mit hindurch.

14. Th. Hart. Ueber die Bewegung von Camphertheilchen auf einer Wasserfläche (Chem. News 51, p. 277-278. 1885).

15. Ch. Tomlinson. Dasselbe (ibid. 52, p. 50).

Die Beobachtungen des Verf. sind folgende: Je grösser die Oberfläche der Campherstücke im Verhältniss zum Volumen, um so schneller ist die Bewegung; eine geringe Erhöhung der Temperatur beschleunigt die Bewegung ausserordentlich; klebt man ein längliches Stück Campher auf ein Stück Papier, sodass die Oberfläche theilweise bedeckt ist, und zündet den Campher an, so bewegt es sich nicht mehr in unregelmässigen Curven, sondern geradlinig in einer bebeitätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

stimmten Richtung. Verf. zieht den Schluss, dass der Cipher sich infolge seiner Incohärenz und seiner grossen häsion an Wasser über dessen Oberfläche zu verbreiten streund dass die so zu Stande kommende Bewegung der Partik die ganze Masse in Bewegung setzt.

Ch. Tomlinson bemerkt, dass die Ergebnisse Th. Hart bekannt seien.

16. G. Chancel und C. Parmentier. Ueber die Lötigikeit von Schwefelkohlenstoff und Chloroform (C. R. 100, p. 75)

—776. 1885).

Für die Löslichkeiten des Schwefelkohlenstoffs in Wasz findet der Verf. folgende Verhältnisse, x ist die Menge Sastanz in einem Liter Lösung bei t:

t=0 5 10 15 20 25 30 35 40 45  $t^{5}$ ' x=2,04 1,99 1,94 1,87 1,79 1,69 1,55 1,37 1,11 0,70 ah

Mit zunehmender Temperatur nimmt die Löslichkeit der Schwefelkohlenstoffs ab; er verhält sich wie in Wasser in lösende Gase.

Beim Chloroform nimmt die Löslichkeit erst ab, dans dies beweisen auch die bei verschiedenen Temperaturen segeführten Bestimmungen der Dichte D:

t 0 3,2 17,4 29,4 41,6 54,9 = 9,87 8,90 7,12 7,05 7,12 7,75

Bei 30° hat die für jede Temperatur gesättigte Löute des Chloroforms ein Dichteminimum.

Eine bei 4° gesättigte Lösung trübt sich beim Erhites eine bei 59° gesättigte beim Abkühlen, eine bei 30° p sättigte aber weder beim Erhitzen noch Abkühlen. E.W.

17. O. Moszenk. Einfluss der Temperatur auf die Austion durch Thierkohle (Arch. f. Physiologie 1885, p. 275-28)

Versuche mit verschiedenen Stoffen Traubenzucker, Groegen, Farbstofflösungen ergaben, dass mit zunehmenten Temperatur die Adsorption durch Thierkohle wächst.

Aus einer ursprünglich 5,6% Traubenzucker enthalten den Lösung nahmen 8 g Thierkohle so viel Zucker auf, der das procentische Verhältniss der adsorbirten Zuckermengen

der ursprünglichen bei 0° 44,6, bei 40° 65,1, bei 100° 75,0 war. Für Farbstoffe hatte Filhol (Ann. Chim. Phys. 35. 1882) ähnliche Resultate gefunden; nur bei Rothwein kam er zum entgegengesetzten Resultate, was aber Moszenk nicht bestätigen konnte.

Die Zunahme der Adsorption mit zunehmender Temperatur ist sehr eigenthümlich, da sonst die Adhäsion mit der Temperatur abnimmt.

E. W.

 Kiessling. Experimentelle Darstellung der Abhängigkeit der Tonhöhe von der Temperatur der Luft (Z.-S. zur Förderung des phys. Unterrichts 2, p. 25—26. 1885).

Ist a die Länge einer beiderseits offenen Glasröhre (am besten einer Rijke'schen Röhre, deren Drahtnetz  $^1/_3$  der Röhrenlänge von unten entfernt ist), und erzeugt man durch Ueberstülpen über einen Bunsenbrenner den Grundton mit der Schwingungszahl n, so ist  $a = 2(\lambda/4)$  und allgemein  $\lambda = v/n$ , also n = v/2a. Ist die Schallgeschwindigkeit in heisser Luft  $v_1$ , und  $n_1$  die Schwingungszahl des Tones, der entsteht, wenn man die nachtönende Röhre in ca. 5 cm Höhe wieder über den Bunsenbrenner hält, so ist, da v = 331,2 m.  $\sqrt{1+0,003}$  665.t:

$$\frac{n_1}{n} = \frac{v_1}{v} = \frac{\sqrt{1+0,003\,665\,(t+x)}}{\sqrt{1+0,003\,665\,.t}},$$

wenn t die Stubentemperatur und x die Temperaturerhöhung durch die Flamme des Bunsenbrenners im oben angegebenen zweiten Falle ist. Soll für  $t=15^{\circ}$  der Ton um einen diatonischen Ganzton höher werden, d. h. soll  $n_1/n=\frac{9}{8}$  sein, so ergibt sich  $x=67,5^{\circ}$  C. Um ein länger andauerndes Tönen zu erzeugen, lege man auf das Netz einige Stückchen Platinfolie und drücke, nachdem das Netz zum Glühen gekommen, auf den Gaschlauch des Brenners, um ihn zum Verlöschen zu bringen, dann erhitzt sich das Platin an dem aufsteigenden unverbrannten Gas, und das Tönen dauert fort. Ein Zerspringen der Röhre kann man durch Anbringen eines mit dem Diamant erzeugten Längsritzes der Röhre verhüten, ohne dass sonst die Röhre Schaden nimmt.

19. G. Govi. Eine Methode, eine grosse Schwierigkeit zu eliminiren, die sich bei der Messung der Ausdehnung von Flüssigkeiten nach der Dulong-Petit'schen Methode zeigt (Rend. dell'Acc. d. Sc., Fis. e Math. 24, p. 89—91. 1885).

Bei der von Dulong und Petit angegebenen Methode zur Bestimmung der thermischen Ausdehnung von Flüssigkeiten, ist es fast unmöglich, genaue Resultate zu erhalten, weil man nicht weiss, bis zu welcher Höhe man die eine oder die andere Temperatur in Rechnung zu ziehen hat, de thatsächlich ein continuirlicher Uebergang stattfindet.

Govi schlägt folgendes Verfahren vor: Man hält die horizontale Verbindung der communicirenden Röhren. wie den einen Schenkel auf einer bestimmten Temperatur, während man den anderen bis zu der gewünschten Temperatur erhitzt, aber so, dass man auch diese Temperatur constant erhalten kann, bis ein stationärer Zustand eingetreten; man misst beide Kuppenhöhen, von einem beliebigen Niveau ausgehend; darauf giesst man eine weitere Quantität der Flüssigkeit hinzu, wartet den stationären Zustand ab und misst von neuem. Die Differenzen geben die Höhe zweier Säulen der Flüssigkeit bei verschiedenen, jetzt genau bestimmbaren Temperaturen, die sich das Gleichgewicht halten. Der Dibtationscoöfficient ergibt sich aus:

$$c=\frac{h_1-h}{ht_1-h_1t},$$

 $h_1$  und h sind die Höhen, die den Temperaturen  $t_1$  und t entsprechen. Ar.

20. P. de Heen. Erster Versuch einer Theorie der Flüssigkeiten (Ann. Chim. Phys. (6) 5, p. 83-120. 1885).

Der Verf. geht davon aus, dass bei Flüssigkeiten gleichen Temperaturzuwächsen auch gleiche Ausdehnungsarbeiten ent sprechen. Die hierauf sich gründende mathematische Entwickelung, welche bereits Beibl. 7, p. 347 gegeben ist, führt zu der Formel:

$$\frac{dV}{dt} = \alpha V^{n/3} = \alpha V^{2,333}.$$

Diese Formel wird an einer grossen Anzahl von Flüssigkeiten verificirt. Da, wo diese einfache Bezeichnung nicht
mehr zutrifft, ist eine Depolymerisation eingetreten, welche
der Verf. mit dem Namen "phys. Dissociation" bezeichnet.
Diese Dissociation, das Zerfallen der "molécules liquidogéniques", ist besonders beträchtlich in der Nähe des kritischen Punktes. Die Ausnahme, welche das Wasser unter 4°
bildet, lässt sich nur dadurch erklären, dass dieses ein um
so grösseres Volumen einnimmt, je complexer die liquidogenen Molecüle sind.

Die obige Gleichung  $dV/dt = \alpha V^m$  führt dann weiter zu (l. c.):

$$V = \sqrt[m-1]{\frac{1}{1 - (m-1) \alpha t}} = \sqrt[1,833]{\frac{1}{1 - 1,333 \alpha t}}.$$

Setzt man m = 0 (Fall der Gase), so wird  $V = 1 + \alpha t$  (Beibl. 8, p. 809).

Weitere Beweise für die Richtigkeit seiner Theorie findet der Verf. in den Erscheinungen der Capillarität (Beibl. 5, p. 104 u. 7, p. 663).

Bezeichnet man die Oberflächenspannung bei  $t^0$  mit  $A_t$ , mit  $\alpha_s$  den Ausdehnungscoëfficienten der Oberflächenschicht bei  $0^0$ , so kommt man zu der Gleichung:

$$A_t^{0,571} = 1 - 1,333 \dots \alpha_s t.$$

Die Resultate dieser Formel müssen sich also durch eine Gerade wiedergeben lassen (l. c.). Aus der letzten Gleichung folgt für  $\alpha_s$ :

 $\alpha_{\bullet} = \frac{1 - A_t^{0,571}}{1,333 t}.$ 

Hiernach müsste eine constante Beziehung (unabhängig von der Natur der Flüssigkeit) zwischen dem Ausdehnungscoöfficienten der ganzen Flüssigkeit existiren. Die Vergleichung von ca. 35 Flüssigkeiten ergibt dann auch für das Verhältniss  $\alpha_s/\alpha$  Werthe, welche zwischen 1,5 und 1,7 schwanken, im Mittel 1,608.  $\alpha_s$  ist grösser als  $\alpha$  und ist das eine unmittelbare Folge der Capillaritätstheorie, und würde  $\alpha$  mit der Oberflächenschicht die Beziehung haben:

$$\alpha = \frac{1 - A_t^{0.571}}{1,333.1,608 t}$$

(A bei 0° ist gleich der Einheit angenommen). Für die kritische Temperatur würde daraus folgen:

$$t = \frac{1}{1,333 \dots a_s} = \frac{1}{1,333 \times 1,608 \times a}.$$

Der Verf. geht dann über zur "latenten inneren Verdampfungswärme", der Wärme der physikalischen Dissociation Diese Grösse ist nichts anderes, als die Verdampfungswärme, nach Abzug der Wärmemenge, welche der äusseren Arbeit entspricht (unter normalem Druck). Es ist also nur die Arbeit zu betrachten, welche zur Ueberwindung der Anziehungskraft der Molecüle verbraucht wird. Bezeichnet man dieselbe mit Q, so muss:

$$\frac{d Q}{d V} = \frac{1}{V^{2,333}}$$

sein, und die Integration ergibt  $Q=1,333.1/V^{1,333}=1,333\,(1-1,333\,\alpha\,t)$ . Auch für diese Formel zeigen die angezogenen Beispiele eine bemerkenswerthe Uebereinstimmung.

Bezeichnet man mit  $\varrho_0$  und  $\varrho_t$  die inneren Verdampfungswärmen bei 0 und  $t^0$ , und mit  $C_g$  und  $C_l$  die spec. Wärmen im dampfförmigen und flüssigen Zustand für Temperaturen zwischen 0 und  $t^0$ , so ist nach der Thermodynamik:

$$\varrho_0 + C_g t = \varrho_t + C_l t; \qquad \varrho_t = \varrho_0 - (C_l - C_g) t.$$

Nun ist nach dem Obigen:

$$\varrho_t = \varrho_0 (1 - 1,333 \alpha t),$$

folglich:

$$C_i - C_a = 1,333 \alpha \rho_0$$

d. h. der Unterschied der beiden spec. Wärmen ist constant und von der Temperatur unabhängig. Hiermit würde auch der mathematische Beweis für die eingangs erwähnte Hypothese gegeben sein, dass gleichen Temperaturzuwächsen gleiche Ausdehnungsarbeiten entsprechen. Wenn nun  $C_1 = A + f(t)$  und  $C_2 = B + \varphi(t)$ , so muss auch  $f(t) = \varphi(t)$  sein.

Wir geben die vom Verf. aufgestellte Verificationstabelle wieder.

Substanz	Specifische Wärme					
Substanz	im gasförmigen	im flüssigen Zustand				
Schwefelkohlenstoff .	0,104 + 0,000 192 t(R)	$ \left\{ \begin{array}{l} 0,229 \\ 0,257 + 0,000 \ 182 \ t \end{array} \right\} $				
Aceton	0,264 + 0,000 774 t Wiedemann	0,506 + 0,000 798 \$				
Aether	0,332 + 0,000854t	0,529 + 0,000 592 t(R)				
Chloroform	0,120 + 0,000 137 t Wiedemann	0,232 + 0,000 101 t				
Essigäther	0,251 + 0,000 892 t Wiedemann	0,527 + 0,001 04 t				
Benzin	0,244 (45°)	0,436				

Substanz	W	erth	Werthe von $C_l - C_g$		
Gilbianz	von Q	von α	beob.	berechn.	
Schwefelkohlenstoff .	82,79	0,001 126	{0,115 0,153 0,139 Mitt.	0,129	
Aceton	131,63	0,001 348	0,243	0,237	
Aether	86,48	0,001 51	0,197	0,174	
Chloroform	62,44	0,001 107	0,112	0,0924	
Essigäther	_	. —	-	_	
Benzin	109	0,001 17	0,191	0,170	

Die spec. Wärme einer Flüssigkeit setzt sich aus vier Theilen zusammen: 1) der Wärme T, zum Erwärmen der Flüssigkeit, 2) der Wärmemenge D zum Auseinanderziehen der liquidogenen Molecüle, 3) der Wärmemenge d zum Auseinanderziehen der gasogenen Molecüle, 4) der Wärmemenge  $\delta$  zum Auseinanderziehen der Atome, welche das gasogene Molecül bilden. Also:

$$C_l = T + D + d + \delta$$
.

Bezeichnet man mit F, f,  $\varphi$  der Reihe nach den Druck, welcher sich bei D, d,  $\delta$  dem Auseinanderziehen entgegenstellt, mit E das mechanische Wärmeäquivalent, mit S, S',  $\Gamma$  die spec. Volumen und mit dv/dt, dv'/dt' und  $d\gamma/dt$  die Ausdehnungscoöfficienten der Flüssigkeit, der liquidogenen und der gasogenen Molecüle, so ist:

$$C_{\ell} = T + \frac{1}{E} \left( SF \frac{dv}{dt} + S'f \frac{dv}{dt} + \Gamma \varphi \frac{d\gamma}{dt} \right) = T + \frac{1}{E} \left( Sf \frac{dv}{dt} + \Gamma \varphi \frac{d\gamma}{dt} \right);$$

da S = S',  $dv_f dt = dv_f dt$  und  $SF(dv_f dt)$  zu vernachlissigen ist.

Annäherungsweise lässt sich F auf Grund der Beobachtungen über die Oberflächenschicht berechnen (für Wasser 7,1 Atmosph.).

Aus der Gleichung  $C_l = T + d + \delta$  (der letzten entsprechend) wird  $d = C_l - (T + \delta)$ . Ferner ist  $T + \delta = C_l$  (da T = 2,4n/M, M das Moleculargewicht, n die Zahl der Atome im (chemischen) Molecül und  $\delta = C_q - 2,4 \cdot n/M$ ), als:

$$d = C_i - C_g = 1,333 \, \alpha_0 \, \varrho_0.$$

Dann wird (E = 425):

$$Sf rac{dv}{dt} = 425 d = 425 (C_l - C_g),$$
 
$$f = rac{425 \times 1,333}{S} rac{a_0 \, q_0}{dt} = rac{1,333 \times 425 \, q_0}{S} ext{ (bei 00)}.$$

Hiernach würde f für Wasser = 424 700 Atmosph. Ein Minimalwerth für  $\varphi$  ergibt sich aus:

$$\varphi = \frac{1{,}333 \times 425 \, \varDelta}{\gamma},$$

wo  $\Delta$  die chemische Dissociationswärme bezeichnet, wend man, da hier  $\gamma$  unbekannt ist,  $\gamma = V$  setzt. Hiernach würde da 1 g Wasser zur Dissociation 3779 Cal. erfordert, für Wasser  $\varphi$  (Minimalwerth) = 2086 560 Atmosph. sein. Rth.

21. C. Vincent und J. Chappuis. Ueber die Tensionen und kritischen Punkte einiger Dämpfe (C. R. 100, p. 1216-18. 1885).

Die Verf. haben für den Chlorwasserstoff die kritische Temperatur 51—51,5° gefunden. G. Ansdell fand 51,25°. Für das Chlormethyl fanden sie bei der Temperatur i die Spannkraft F, die mit den aus der von Regnault zwischellen 30° und + 35° abgeleiteten Formel sich berechneten Werthen verglichen sind.

ŧ 35 40 50 60 70 80 90 100 110 120 7,50 8,75 11,20 14,30 17,87 F 22,15 27,65 33,90 41,00 49,80 8,58 11,12 14,17 17,70 21,90 26,70 32,03 ber. 7,48 38,00 44,60 130 135 140  $\boldsymbol{F}$ 61,00 65,00 70,60 72,00

59,30

60,16

Die Werthe steigen schneller, als die Formel von Regnault angibt. Die kritische Temperatur liegt nahe bei 141,5°. Enthält das Chlormethyl Spuren eines fremden Gases, so ändert sich der der kritischen Temperatur entsprechende Druck, sie selbst blieb aber zwischen 141 und 142°.

55,50

ber.

51,68

E. W.

 L. Cailletet. Neues Verfahren, um die Verflüssigung des Sauerstoffs zu erhalten (J. de Phys. 4, p. 293—297. 1885).

Die Abhandlung enthält eine mit Abbildungen versehene erweiterte Darstellung des Beibl. 3, p. 253 behandelten Gegegenstandes.

E. W.

23. H. B. Dixon. Ueber die Geschwindigkeit der Explosion in Gasen (Rep. Brit. Assoc. 1884, p. 688. Montreal).

Die Resultate H. B. Dixon's, der mit ca. 55 m langen und 13 mm weiten Bleiröhren experimentirte, bestätigten die Ergebnisse von Berthelot und Vieille; diese fanden eine Geschwindigkeit von 2810 m, H. B. Dixon 2817 m bei 10°. Bei einem nahezu trockenen Gemisch von CO und O<sub>2</sub> bildet sich die Explosionswelle erst etwa 700 mm vom Entzündungspunkte an aus. Nach der Explosion bedeckte eine dünne Schicht Kohle die Röhrenwand, ein Zeichen, dass bei der hohen Temperatur sich das Kohlenoxyd in seine Bestandtheile zerlegt hatte.

E. W.

- 24. F. Stohmann. Calorimetrische Untersuchungen. Zweite Abhandlung: F. Stohmann und H. Wilsing. Ueber die spec. Wärme und die Schmelzwärme der Myristinsäure und der Laurinsäure (Journ. f. prakt. Chem. 32, p. 80—93. 1885).
- 25<sup>a</sup>. Dritte Abhandlung: Ueber die Verbrennungswärme der Laurinsäure und Myristinsäure (ibid. p. 93—97).

Die Verf. haben die spec. Wärme der Myristinsäure und der Laurinsäure im festen und im flüssigen Zustand mit dem Bunsen'schen Eiscalorimeter, in der von Schüller Wartha angegebenen Modification bestimmt. Die zu unter suchende Substanz war dabei in einem dünnwandigen Glas röhrchen eingeschmolzen. Die besonders bestimmte spec Wärme des Glases zeigte sich, entsprechend den Beobach tungen von Pettersson, nicht als eine constante Grösse sondern stieg mit der Temperatur: und zwar betrug die selbe zwischen 0 und 12° 0,1807, zwischen 0 und 55° 0,1901 zwischen 0 und 100° 0.1977. Aus den beobachteten spec Wärmen im festen und flüssigen Zustand werden die Schmelzwärmen berechnet, wobei angenommen wird, dass die für das zwischen 0° und der Luftwärme liegende Temperaturintervall gefundene spec. Wärme der wahren spec. Wärme der festen Säuren entspricht. Der Schmelzpunkt der Myristinsäure ist 53,8°, derjenige der Laurinsäure 44°. Die folgende Tabelle enthält die sich aus der Beobachtung ergebenden und die abgeleiteten Werthe. Der Quecksilberwerth der Bunsenschen Calorie ist 15,41 mg, der nach von Than mit 1,008 zu multipliciren ist, um die Berechnung nach gewöhrlichen Calorien (d. h. die Wärmemenge, welche 1 g Wasser von 15° bei der Abkühlung um 1° abgibt) zu erhalten. Die Zahlen unter b beziehen sich auf Bunsen'sche, die unter auf gewöhnliche Calorien.

	Laurin C <sub>19</sub> H <sub>24</sub> O	säure, 0 <sub>2</sub> = 200.	Myristi C <sub>14</sub> H <sub>28</sub> C	
	ь	g	ь	g
Spec. Wärme der festen Säurc	0,453	0,457	0,444	0.448
	0,5246	0,5288	0,5392	0,5435
Molecularwärme d. " " " " " Schmelzwärme pro Gramm " " " -Mol.	104,92	105,76	122,94	123,92
	43,34	43,69	47,10	47,48
	8668	8738	10739	10825

In den früheren Untersuchungen der Verf. (Beibl. 9. p. 570) über die Verbrennungswärme der fetten Säuren fehlte die Laurinsäure oder das erste Glied der eigentlich festen Säuren. Die Verf. haben nunmehr diese Lücke ausgefüllt da ihnen chemisch reines Material (nach der Methode von Krafft dargestellt) zu Gebote stand, und haben auch die Bestimmungen der Myristinsäure wiederholt. Es wird ge-

funden für die Verbrennungswärme der festen Laurinsäure 1747 600 cal. (8738 cal. pro Gramm), der festen Myristinsäure 2053 824 cal. (9008 cal. pro Gramm); hiernach unter Berücksichtigung der Schmelzwärmen für die flüssig gedachten Säuren bei Laurinsäure 1756 338, resp. 8782 cal., bei Myristinsäure 2064 649, resp. 9055 cal. Die Vergleichung von Stearinsäure mit Laurinsäure ergibt für die Differenz 6 CH<sub>2</sub> 930 236 cal., also für CH<sub>2</sub> 155 039 cal. Die mit der letzteren Zahl für die Zwischenglieder berechneten Werthe stimmen mit den beobachteten gut überein. Ueberhaupt findet in der Reihe der Säure von der Capronsäure bis zur Stearinsäure, wenn dieselben gleichen Aggregatzustand haben, ein gleichmässiges Ansteigen des Wärmewerthes um 155 Cal. statt.

25<sup>b</sup>. L. Henry. Ueber die Flüchtigkeit der chlorirten Nitrile (C. R. 100, p. 1501—5. 1885).

Ersetzt man in organischen Verbindungen H durch Cl, so steigt der Siedepunkt, ebenso wenn man  $H_3$  durch N ersetzt. Treten beide Substitutionen gleichzeitig auf, so ist die Siedepunktserhöhung weit kleiner; die Nachbarschaft von Cl und N erhöhen also die Flüchtigkeit; dies ist am intensivsten dann der Fall, wenn die beiden Elemente an dasselbe C-Atom angelagert sind, wie es freilich nur bei Methanderivaten möglich ist; sie macht sich auch noch geltend, wenn Cl und N an zwei unmittelbar miteinander verbundene C-Atome treten, so bei Propan- und Aethanderivaten; sind aber die Gruppen —CN und  $\equiv$ CCl durch eine Zwischenkette CH2 getrennt, so findet keine Flüchtigkeitserhöhung mehr statt.

26. Lecoq de Boisbaudran. Legirungen von Indium und Gallium (C. R. 100, p. 701—703. 1885).

Die Legirungen von Indium und Gallium, die mehr als 1 Aeq. Gallium auf 1 Aeq. Indium enthalten, beginnen bei ca. 16,5—16,6° zu schmelzen, resp. weich zu werden, sodass wahrscheinlich der Schmelzpunkt der leichtflüssigsten Gallium-Indiumlegirung bei ca. 16,5° liegt. E. W.

27. Arthur Becker. Ueber die Schmelzbarkeit des kohlensauren Kalkes (Mineralog, u. petrograph. Mittheil. Wien 2, p. 127 —145, 1885).

Auf Grund einer Kritik der älteren Versuche, besonders derjenigen von Hall am Anfange dieses Jahrhunderts ausgeführten, sowie auf Grund zahlreicher eigener Versuche kommt der Verf. zu dem Schluss, dass ein Schmelzen des kohlensauren Kalkes bei hoher Temperatur und gleichzeitig erhöhtem Druck nicht nachgewiesen sei, dass dagegen derselbe "in verschiedener Form schon durch relativ mässigt Hitze und geringen Druck eine feinkörnige Structur annimmt und dass besonders ein feines Pulver sich leicht zu grösseret Kalkspathkörnern umsetzt, ohne dabei zu schmelzen oder auch nur zu erweichen."

28. D. Mazzotto. Ueber die thermischen Phänomene, welche die Bildung der Legirungen begleiten (Rend. R. Ist. Lomb. 3 18, 1884. 19 pp.).

Der Verf. schmilzt in einem Gefäss ein Metall, bring in einem unten verschlossenen Glasrohr in dieses ein zweites Metall. Erhitzt das Ganze bis zu einer Temperatur, bei der beide Metalle geschmolzen sind, zerdrückt nun das Glasrohr und bestimmt an einem mit Stickstoff gefüllten Thermometer die Temperaturerhöhung oder -erniedrigung. Die Temperaturen liegen zwischen 300 und 450°. Die Wärmeentwickelungen wurden berechnet, indem man annahm, dass die spec Wärme der geschmolzenen Legirung die mittlere der Componenten sei. Für die spec. Wärmen der geschmolzenen Metalle wurden die Zahlen von Person benutzt.

Die Tabelle enthält die gefundenen Resultate, dabei bedeutet (+) eine entwickelte, oder (-) eine absorbirte Wärmenge, wenn 1 g des Metalles, dessen Zeichen im Kopf steht sich mit dem in der ersten Columne angegebenen Gewicht des anderen mischt.

Die Zahlen bei den Bi-Sn-Gemischen sind ihrer Kleinheit wegen ziemlich unsicher.

Zinn	1g Sn	8,7 -	-12,5	-16,0	- 18,4	-20,0	-21,4	-22,6	-23,6	-27,0	-29,4	-31,2	-32,7	-33,9	1	ı	ı
Zink und	1 g Zn 1	<u> </u>		<u>.</u>					-24,8	 -28,7	- 91,4	- 32,9	-38,5		 I	1	-
und Blei	1g Pb	+0,98	+1,84	+2,49	+2,97	+3,30	+3,50	+3,63	+3,69	+3,80	+3,90	+8,95	+4,01	+4,06	ı	1	1
Wismuth	1g Bi	+1,00	+1,85	+2,49	+3,94	+3,25	+3,48	+3,63	+3,75	+8,91	+3,96	+4,02	+4,07	+4,10	+4,13	+4,16	ı
Wismuth und Zinn Wismuth und Blei	1g Bi	0,0	90,0-	-0,16	-0,20	<b>+</b> 2,0-	-0,28	-0,34	-0,38	-0,54	09,0-	02,0	02'0-	.1	I	ı	1
Wismuth	1g Sn	-0,16	-0,17	-0,18	-0,16	-0,14	-0,12	-0,10	80,0-	0,0	0,0	١	1	ı	ł	ı	1
Quecksilber und Blei	1g Pb	-0,05	-0,30	-0,65	- 1,01	-1,36	-1,69	-2,01	-2,33	-2,88	-3,10	-3,21	-3,31	-3,40	-3,45	-3,47	ı
Quecksi B	1g Hg	-0,78	-1,15	-1,07	66'0-	- 0,89	-0,79	-0,71	-0,62	-0,40	-0,21	-0,15	- 0,08	I	ı	1	i
Quecksilber und Zinn	1 g Su	-0,89	-1,65	- 2,26	-2,80	-3,27	- 8,70	70,4	-4,41	-5,47	60'9—	-6,55	-6,90	-7,18	07'2-	1,58	-1,70
Quecksi Zi	1 g Hg	-1,50	-2,22	-2,58	-2,80	-2,98	-8,14	-3,26	-3,35	-8,60	-3,62	1	!	ı	1	ı	1
Blei und Zinn	1g Sn	- 1,60	90'8	- 4,20	- 5,06	- 5,72	6,20	- 6,58	06'9 -	92,7 -	- 8,50	- 9,15	- 9,71	-10,18	-10,54	-10,86	-11,18
Blei uı	1g Pb	-2,10	3,44	-4,45	-5,08	-5,51	-5,82	<b>-6,04</b>	-6,18	-6,32	-6,34	-6,35	ı	1	1	ļ	1
Gramme		0,25	0,50	0,75	1,00	1,25	1,50	1,75	2,00	3,00	4,00	2,00	6,00	2,00	8,00	0,6	10,00

Es gibt also Metalle, die sich mit Wärmeabsorption. mit Wärmeentwickelung und ohne merklichen thermischen Effect mischen.

Zu ersteren gehören Pb—Zn, Pb—Sn, Hg—Sn, Hg—Pb. Bei letzteren tritt die Maximalwirkung ein, wenn 1 Vol. Pb mit 2 Vol. Hg gemischt wird, sonst meist, wenn gleiche Volume zusammentreten.

Zur zweiten Kategorie gehören Bi-Pb.

Zur dritten Bi-Sn.

Eine Temperaturänderung tritt auch ein für Pb-Ci Bi-Cd, Sn-Cd. Eine starke Temperaturerhöhung für Cd-Hg; damit erhält man hartes Amalgam.

Die entwickelte oder absorbirte Wärmemenge wächst wenn man zu einem constanten Gewicht eines Metalles ein wachsendes eines anderen fügt, erst schnell, dann langsam, um einer Grenze sich zu nähern; eine Ausnahme machen die Pb—Hg-Legirungen. Für die Legirungen von festem Schmelzpunkt Sn<sub>3</sub>Pb, Sn<sub>7</sub>Zn, Sn<sub>4</sub>Bi<sub>3</sub>, Bi<sub>4</sub>Pb<sub>3</sub> ergab sich kein besonders grosser Wärmeeffect.

E. W.

- L. Matthiessen. Ueber die Prioritätsansprüche er schiedener deutscher Physiker auf die Entdeckung der die trischen Cardinalpunkte (Centralzeit. f. Opt. u. Mech. 6, p. 155. 1885).
- 30. G. Fischer. Bemerkung zu vorstehendem Artikel (ibid p. 157-158).

Matthiessen citirt die Originalabhandlungen, in welchen die einzelnen Punkte definirt und benannt sind. Er wünscht, dass Fischer, welcher eine diesbezügliche Abhandlung Monoyer's übersetzt hat, auch die Ansprüche von Bioß, Bravais und Möbius klarstellte. Fischer hebt das Schwierige dieser Aufgabe hervor und theilt zunächst mit, zu welchen Ergebnissen Casorati in seiner Abhandlung: Le proprietà cardinali dei cannocchiali (Mailand, Bernardoni, 1872) gelangt ist.

- 31. E. Lommel. Ueber einige optische Methoden und Instrumente (Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 124-126. 1885).
- 1. Methode zur Bestimmung der Brennweite einer Linse. Innerhalb eines Ocularrohres befindet sich in der Ebene, in welcher sonst das Fadenkreuz liegt, eine Querwand, welche die eine Hälfte des Gesichtsfeldes (etwa die untere) bedeckt. In der Mitte dieser Querwand ist ein schmaler Spalt so eingeschnitten, dass er dieselbe in zwei Viertelkreise theilt. Dahinter befindet sich ein Spiegel, dessen Fläche dem Spalt parallel und zur Spaltebene um 45° geneigt ist. Durch eine seitliche Oeffnung fällt Licht auf den Spiegel, wodurch der Spalt erleuchtet ist. Bringt man dann die auf ihre Brennweite zu untersuchende Linse vor das Ocular, sodass ihre Axen zusammenfallen, und stellt hinter die Linse einen Spiegel senkrecht zur Linsenaxe, so muss man den Abstand zwischen Linse und Ocular so lange ändern, bis das Spaltbild in der oberen Hälfte des Gesichtsfeldes scharf und genau in der Verlängerung des Spaltes gesehen wird. Dann gibt die Entfernung zwischen Linse und Spalt die gesuchte Brennweite an. Für nicht achromatische Linsen wendet man homogenes Licht an. Linse und Ocular können zweckmässig auf Säulchen befestigt sein, welche längs einer in Millimeter getheilten Schiene beweglich sind.
- Methode zur Bestimmung von Brechungscoëfficienten. Das Beobachtungsfernrohr eines Spectrometers, fest mit dem Gestell verbunden und auf unendliche Entfernung eingestellt, ist mit einem eben beschriebenen Ocular ausgerüstet. Das Prisma, dessen brechender Winkel kleiner sein muss, als der Grenzwinkel seiner Substanz, ist auf einem horizontalen Theilkreis mit verticaler Kante aufgestellt. Als Anfangsstellung wählt man diejenige, in welcher das Spaltbild durch die vordere Fläche als Verlängerung des Spaltes in das Ocular gespiegelt wird. Beim Weiterdrehen erscheint ein Spectrum, das durch Strahlen erzeugt ist, welche an der Vorderfläche gebrochen, an der Hinterfläche gespiegelt und dann an der Vorderfläche nochmals gebrochen werden und dann ins Fernrohr zurückkehren; daher ist das Spectrum äquivalent demjenigen, das durch ein Prisma mit doppelt so grossem brechenden Winkel im Fall der kleinsten Ablenkung

erzeugt wird, und zwar ist gerade diejenige Spectrallinie Minimum der Ablenkung, welche, an der Hinterwand ser recht zurückgeworfen, gerade als die Verlängerung des Spalgeschen wird.

Den zugehörigen Einfallswinkel i kann man jedesn an den Nonien des Instrumentes ablesen und schliessli durch directe Spiegelung an der Hinterfläche durch Weite drehen auch den brechenden Winkel r bestimmen. Der Ve macht darauf aufmerksam, dass bei diesem Instrument d Fernrohr zugleich als Collimator dient.

3. Spectroskop mit innerem Spalt. Das obi Spectrometer kann als Spectroskop benutzt werden, wob ein Flintglasprisma vom brechenden Winkel 30° diesell Dispersion gibt, wie sonst ein solches von 60°. Es ist cyli drisch abgeschliffen und befindet sich in einer vor das Objectivende des Fernrohrs geschraubten cylindrischen Hülle und kann um eine zur brechenden Kante und zum Spaparallele Axe ein wenig von aussen her gedreht werden, walle Linien des Spectrums durch die Mitte des Gesichtsfelde gehen zu lassen. Die Hinterfläche des Prismas ist versilber die Spaltfläche befindet sich genau in der Brennebene de Objectivs und wird durch ein verschiebbares Ocular betrachte

## 32. J. Weingarten. Note über die Brennlinien eines une lich dünnen Strahlenbündels (Crelle's J. 98, p. 281—283. 1885)

Der Verf. zeigt, dass die Bedenken von Matthiessen gegen die Kummer'sche Annahme von gegen die Haupt axe eines unendlich dünnen Strahlenbündels rechtwinkliger Brennlinien dadurch ihre Erledigung finden, dass je zwei Geraden durch die beiden Brennpunkte in der jedesmal ihm nicht zugehörigen Brennebene mit demselben Rechte als Brennlinien angenommen werden können, und dass die Amnahme von gegen die Axe rechtwinkligen Brennebenen nur der Einfachheit wegen gemacht wird.

Hierauf hat schon F. Klein im fünften Bande der math. Ann. p. 289 Anm. hingewiesen. Schur. 33. J. S. Kontc. Ueber das Absorptionsspectrum des Benzoldampfes (Nach einem Berichte des Hrn. Verf. Aus einer polnischen Abhandlung).

Der Verf. hat in früheren Untersuchungen über die Spectra aromatischer und fetter organischer Körper nachgewiesen, lass in Absorptionsspectren zusammengesetzter organischer Körper die Radicale durch entsprechende Absorptionsstreifen erkannt werden können, wobei die Lage derselben von dem Moleculargewicht des untersuchten Körpers abhängt. Je grösser das letztere ist, desto mehr rücken die Streifen nach dem ultrarothen Theile des Spectrums; je mehr Radicale substituirt sind, desto deutlicher zeigen sich die entsprechenden Streifen unter paralleler Schwächung der jedesmal schon vorhandenen Streifen. Diese Erscheinung bestätigen die Arbeiten von Russel und Lapraik (J. of the chem. Soc. 221, p. 168. 1881). Um zu entscheiden, ob das Absorptionsspectrum des Benzols nur von dem physikalischen Zustande, aber nicht von der inneren Zusammensetzung und Structur des Körpers abhänge, untersuchte der Verf. das Absorptionsspectrum des Benzoldampfes.

Bei Benutzung von 2,5 m langen Röhren wurde dabei kein Resultat erzielt. Der Verf. versah dann eine 5 m lange eiserne Röhre mit einem Mantel aus Weissblech und leitete durch den so gebildeten Zwischenraum einen Dampfstrom. Das Benzol wurde auf einem Sandbade erhitzt, mittelst einer Glasröhre der Richtung des Dampfstromes entgegengesetzt durch die eiserne Röhre geleitet und am anderen Ende mittelst eines Kühlers in einer Vorlage condensirt. Licht der aus 20 Gasflammen bestehenden Lichtquelle wurde mittelst einer achromatischen Linse durch die eiserne Röhre geleitet und durch ein mit Wasser gefülltes Probirröhrchen auf den Spalt geworfen. Das so entstandene Absorptionsspectrum zeigt nun den charakteristischen Streifen a (73-74. Na auf 100) durchaus nicht, nur eine volle Absorption des Lichtes an dieser Stelle, dagegen den zweiten charakteristischen  $\beta$  (94—96), wenn auch nur schwach, während sonst das Absorptionsspectrum dem des flüssigen Benzols ähnlich war. Der Verf. hat berechnet, dass in den Experimenten Tyndall's über Absorption ultrarother Strahlen durch verschiedene

Flüssigkeiten, das Gewicht der Dämpfe geringer war, als das Gewicht der entsprechenden Flüssigkeit, die Absorption derselben dagegen stärker. Die Versuche des Verf. bestätigten, dass Benzol in gasförmigem Zustande die rothen Strahlen stärker als im flüssigen Zustande absorbirte.

Demnach würde das Absorptionsspectrum des Bensok vom jeweiligen inneren Zustande desselben abhängig sein.

0.

34. A. Schrauf. Vorlesungsversuch, betreffend die Aenderung der präexistirenden Schwingungsrichtung durch eines anisotropen Körper (Z.-S. f. Kryst. 10, p. 261—263. 1885).

Anfänger verstehen die Thatsache schwer, dass die Lichtschwingungen nach dem Durchgang durch eine Krystalllamelle in einer anderen Richtung erfolgen können, wie im Polarisator selbst. Die gewöhnlichen Hülfsmittel reichen nicht aus, um einem grösseren Auditorium gerade den drastischen Einfluss der Symmetrie des Blättchens auf die Richtung der präexistirenden Schwingungen unmittelbar deutlich zu machen; denn bei der üblichen Demonstration: "Aufhellung des Gesichtsfeldes", sind weder die Schwingungen und die Aenderungen des Azimuths derselben, noch die materiellen symmetrischen oder asymmetrischen Verhältnisse der Lamelle direct sichtbar. Verf. beschreibt einen Apparat, der es gestattet, auch einem grösseren Hörerkreis diese Verhältnisse direct zur Anschauung zu bringen. W. S.

35. J. Seyffart. Polarisation des Rohrzuckers in wässerigen und alkoholischen Lösungen (Neue Z.-S. f. Zuckerrübenindustrie 3, p. 130—132. 1879).

Es wurde nur reiner Rohrzucker in Wasser und verschiedenprocentigen Alkohol-Wassermischungen untersucht, um zu entscheiden, ob derselbe in diesen verschiedenen Lösungen seine Polarisation ändert, und zwar wurde der Zucker in den bestimmten Alkohol-Wassermischungen aufgelöst und nicht nach Auflösung in Wasser eine bestimmte Menge absoluten Alkohols hinzugethan. Der Verf. macht zunächst darauf aufmerksam, dass durch Temperaturänderungen bei alkoholischen Lösungen die Schlierenbildung und deren Fol-

gen viel leichter und stärker auftreten, und gibt eine Reihe von Vorsichtsmassregeln bei der Beobachtung an, durch deren Vernachlässigung sich Fehler bis zu ganzen Graden einstellen können.

Schliesslich erzielte der Verf. das Resultat, dass Rohrzucker in wässeriger, wie alkoholischer Lösung, gleichviel ob concentrirt oder verdünnt, ob stark oder schwach alkoholisch, innerhalb der mit den vorhandenen optischen Instrumenten erreichbaren Genauigkeit stets gleich polarisirt.

36. E. Canestrini. Einfluss der statischen Electricität auf Magnete (Riv. Sc. Industr. 17, p. 1—7. 1885).

Dass eine Magnetnadel, ebenso wie andere nicht magnetische Körper durch electrolysirte Körper infolge der Influenz gerichtet werden kann, ist ohne weiteres klar. G. W.

37. L. B. Wilberforce. Einige Versuche zur Messung der Capacität eines Condensators (Proc. Cambridge Phil. Soc. 5, Part 3, p. 175—182. 1885).

Der Verf. hat mittelst der Methode von J. J. Thomson (Wied. Electr. (4) p. 1003) die Capacität der Condensatoren bestimmt. G. W.

38. E. Semmola. Ueber die in einer Platte oder einer Säule durch häufige Entladungen einer Electrisirmaschine erzeugten Töne (Atti della R. Acc. dei Lincei (3) Memoire 15, p. 457—459. 1883).

Verbindet man die Conductoren einer Influenzmaschine mit zwei 5 m langen Kupferdrähten, deren andere Enden zwei Klemmschrauben tragen, welche am Rande einer auf einem Ebonittrichter mit Hörrohr aufgesetzten 1 mm dicken Messingplatte diametral einander gegenüber angebracht sind, und unterbricht den einen der Drähte nahe dem einen Conductor lurch eine Funkenstrecke, so tönt die Messingplatte; auch wenn in den unterbrochenen Draht eine Geissler'sche Röhre oder ein Bleidraht eingeschaltet ist, ebenso, wenn man statt lessen von der Messingplatte einen Draht direct zur Erde

und von dem entsprechenden Conductor einen unterbrochenen Draht zur Erde führt. Ist das Ende des unterbrochenen Drahtes etwas von der Klemme entfernt, dass Funken überspringen, so wird der Ton stärker und ist deutlich von dem Schall der Funken zu unterscheiden.

Auch wenn man die Drähte mit einer isolirten Metallplatte verbindet, welche der auf dem Hörapparat gegenübersteht, hört man bei den letzterwähnten Versuchen Töne. Ist die auf das Hörrohr aufgesetzte Platte mit der Erde verbunden, so wird der Ton stärker; ebenso ein wenig bei Zwischenschaltung einer Glasplatte. Ist der von einem Conductor zur Erde geführte Draht nicht unterbrochen, so hört man keinen Ton.

Wenn man die Drähte, statt mit der Messingplatte, mit dem isolirten Draht eines Sonometers verbindet, so hört man nichts, wohl aber hört man den Ton durch ein auf den Kasten gestelltes Ebonithörrohr. G. W.

39. A. Crova und P. Garbe. Bestimmung und Registrirung der Ladung der Accumulatoren (C. R. 100, p. 1340-43. 1885).

Aus dieser mehr technischen Abhandlung ist hier zu erwähnen, dass die Veränderungen der Ladung eines Accumulators bestimmt werden; 1) durch die Messung der Stromintensität und des spec. Gewichtes der Säure, wobei 2) die Aenderungen dazu dienen können, in einer Niveauröhre mit weitem oberen Gefäss, welche mit einer nicht mit der Säure mischbaren Flüssigkeit gefüllt ist, die Trennungsebene beider zu verschieben. 3) Dieselbe Messung kann durch Beobachtung eines an einem Kautschukarm befestigten Hebels angestellt werden, gegen welchen die Flüssigkeit drückt. 4) Auch kann das Gewicht der Bleiplatten, welche an eine Wage gehängt sind, abgelesen werden. G. W.

40. W. Stscheglajeff. Nobili'sche und Guébhard'sche electrolytische Figuren im magnetischen Felde (J. d. russ. physchem. Ges. (2) 16, p. 1—4. 1885).

Werden die Nobili'schen Ringe auf dem aus kreisförmigen Platten bestehenden Boden eines Glastroges aus einer Lösung von gleichen Theilen von essigsaurem Blei

oder Kupfer unter einer auf der Bodenplatte senkrechten 2 mm entfernten Drahtkathode dargestellt, und der Kasten zwischen die horizontalen Pole eines starken Ruhmkorff'schen Electromagnets gestellt, so verlängern sich die Ringe in äquatorialer Richtung nach der einen Seite, und die äussersten öffnen sich. Auf einer rechteckigen Platte, unter einem ihr parallelen geraden Draht winden sich die ohne Einwirkung des Magnets unter derselben entstehenden, ihr parallelen Streifen, sodass sie in der Mitte von der einen zur anderen Seite des Drahtes übergehen, wenn das Bad auf dem einen Pol des Electromagnets steht. Sie biegen sich nach einer Seite, wenn die Pole des Magnets an den den Enden des Drahtes entsprechenden Stellen des Kastens liegen. Liegt die Drahtelectrode äquatorial zu den Magnetpolen, so weichen die Streifen auf der gegen das eine Ende des Drahtes (das in Bezug auf die Magnetpole westliche) auseinander und auf der anderen zusammen.

Diese Erscheinungen sind, wie der Verf. mittheilt, auch von Sylvanus Thompson (Elementary Lessons on Electricity) erwähnt. Sie folgen aus der electromagnetischen Ablenkung der den Strom führenden Flüssigkeitsfäden.

G. W.

41. Cailletet und E. Bouty. Ueber die Leitungsfähigkeit des festen Quecksilbers und der reinen Metalle bei niederen Temperaturen (C. R. 100, p. 1188—91. 1885).

Das Quecksilber befand sich in einer spiralförmigen Glasröhre mit weiten Enden, in welche amalgamirte Kupferplatten von grossem Durchmesser gesenkt waren. In das Innere der Spirale war das Gefäss eines Luftthermometers gesenkt, welches mit derselben durch Eis, ein durch einen Luftstrom gekühltes Bad von Methylchlorür oder durch Aethylen abgekühlt war. Auch wurde die Quecksilberspirale durch eine auf einen durchbrochenen Ebonitrahmen gewundene Spirale von einem anderen Metall ersetzt. Die Widerstände wurden mittelst der Wheatstone'schen Brücke mit dem einer Quecksilbersäule bei  $0^{\circ}$  verglichen. Die Temperaturcoöfficienten  $\alpha$  der Widerstände  $r_t = r_0 (1 + \alpha t)$  waren zwischen den Temperaturen  $\vartheta$ :

	Sub	er	Aluminium	magnesium	
10 <sup>5</sup> a	: 38	5	<b>3</b> 88	390	424
9	+29,97 bis	-101,75°	$+27,7$ bis $-90,57^{\circ}$	0 bis -88,31 °	0 bis -85,08°
	Eisen		Ku	pfer	
10 <sup>5</sup> a	490	408	426		424
9	0 bis 92°	0 bis 58	,22° -63,05 bis -1	101,80° —113,0	8 bis — 122,82°

Für Quecksilber ist  $10^5 \alpha = 407$  zwischen  $-40^\circ$  und  $-92,13^\circ$ . Beim Erstarren bei  $-40^\circ$  steigt die Leitungsfähigkeit plötzlich im Verhältniss von 1:4,087. Danach ist die spec. Leitungsfähigkeit des festen Quecksilbers bei 0° gleich 2,668.10°. C.-G.-S.

Die Coëfficienten  $\alpha$  sind also etwas grösser als die von Matthiessen und Benoit nahe bei  $0^{\circ}$  gefundenen.

Für Platin gilt die Formel  $r_1 = r_0 (1 + \alpha t)$  nicht mehr. Bei 0° ist in derselben  $\alpha = 0,0030$ , und dasselbe steigt bei der Abkühlung bis auf 0,00342 bei 94,57. Das Platin nähert sich also den anderen Metallen bei sinkender Temperatur. (Vgl. auch die vor kurzem erschienenen Versuche von C. L. Weber, Wied. Ann. 25, p. 245.)

42. Shelford Bidwell. Ueber die Empfindlichkeit von Selen gegen Licht und Entwickelung einer ähnlichen Eigenschaft im Schwefel (Phil. Mag. (5) 20, p. 178—191: 1885).

Hr. C. E. Fritts (Proc. Amer. Assoc. 1884) in New-York stellt Selenzellen dar, indem er eine dünne Selenschicht auf einer Metallplatte schmilzt, mit der es sich chemisch verbindet. Während des Schmelzens und Krystallisirens wird eine Stahl- oder andere Platte hinauf gepresst, mit der es sich nicht verbindet, und nach dem Erkalten entfernt. Dann wird die Oberfläche des Selens mit einem durchsichtigen Electricitätleiter, z. B. einem dünnen Goldblatt bedeckt. Diese Zellen sind in hohem Grade lichtempfindlich. Es ist möglich, dass dies durch eine Art Electrolyse der Verbindung des Selens mit dem unteren Metall bedingt ist. So könnten auch bei den anderen Selenzellen durch das Erhitzen derartige Verbindungen entstehen, welche sich zum Theil im Selen verbreiten. Auch könnten derartige leitende Unreinigkeiten im Selen, welches kann rein zu erhalten sein soll, wirken.

Im glasigen Selen könnten sie durch nicht leitende Massen desselben getrennt sein, im krystallisirten ein Netzwerk bilden, welches leitet. Der Verf. zieht die Analogie des Verhaltens von Gemischen von Graphit mit geschmolzenem Schwefel herbei, welche abgekühlt leiten, während Gemische mit Schellack nicht leiten (Beibl. 6, p. 500).

Hieraus würde sich erklären, dass Härten den Widerstand vermindert, dass der Widerstand des Selens wesentlich von dem Metall der Electroden abhängt, dass der Widerstand des Selens mit der Stärke der Batterie abnimmt, was mit dem unvollkommenen Contact an den Electroden und dem Vorhandensein leitender Theilchen im Selen zusammenhängen kann, zwischen denen sich disruptive Entladungen bilden; dass ein durch das Selen geleiteter Strom den Durchgang eines später in entgegengesetzter Richtung hindurchgeleiteten erleichtert, den eines gleichgerichteten erschwert, infolge einer Polarisation; dass eine geringe Temperaturerhöhung eines angelassenen Selenstückes den Widerstand sehr steigert, was auch bei den Schwefelkohlegemischen eintritt, indem dadurch die leitenden Theile voneinander entfernt werden und so weniger Contactstellen erhalten; endlich dass der Widerstand des präparirten Selens meist mit der Zeit abnimmt, indem sich dabei vielleicht mehr von der Verbindung mit dem Stoff der Electroden bildet.

Der Verf. stellt hiernach analoge Versuche mit Gemischen von gepulvertem Schwefel und präparirtem Silber an, welche z. B. im Verhältniss von 5:1 Theilen zusammen-Ist die Masse durch Bildung von geschmolzen werden. Schwefelsilber schwarz geworden, so wird sie auf eine 50 mm lange und 27 mm breite Glimmerplatte gebracht, auf der zwei dünne Silberdrähte im Abstand von 1 mm voneinander ausgespannt sind. Die abgekühlte Masse leitet die Electricität und hat einen Widerstand von 20-30 Megohm. Wurde ein Stück dünner Silberfolie hinaufgelegt und das Ganze erwärmt, sodass sich letztere in Schwefelsilber verwandelte, so war nach dem Erkalten der Widerstand 900 000 Ohms. Liess man den Strom von einem Leclanché-Element hindurchgehen und das Licht eines Magnesiumbandes darauffallen. so stieg die Stromstärke fast auf das Doppelte, auch bei Zwilung des menschlichen Korpers aus 10<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Fuss Ei Hier scheint also wirklich die Strahlung allein zu

Aehnlich verhalten sich andere Zellen, welche gestellt sind, indem auf dem Glimmerblatt unter d drähte ein Stück Blattsilber ausgebreitet war und in geschmolzenen Schwefel getaucht und nach den ziehen abgekühlt wurde.

Liegt danach die Empfindlichkeit nicht im S Schwefel, sondern in den denselben beigemengt oder Schwefelverbindungen mit den Metallen, so Analogie erklärlich sein. Dann würde durch ein die Schwefelsilberzelle hindurchgeleiteten Strom Kathode Silber, an der Anode schlecht leitender abgeschieden, der sich indess in grösserer oder i Menge mit dem Silber der Anode verbindet. D kann die Leitung besser oder schlechter sein.

Verwendet man statt der Silberdrähte Eisend denen der Schwefel sich schwerer verbindet, so e ganz entsprechend beim Durchleiten eines Strome geschalteten Galvanometer einen Ausschlag von wenn der Strom vom Silber zum Eisen durch das silber geht, von nur 4 Sc. bei umgekehrter Leitun

Möglicherweise kann durch die Lichtstrahlung di gewisser Verbindungen, wie hier von Schwefel und ! fördert werden. wodurch sich dann auch die Vern Nach kurzer Zeit war die unbedeckte Stelle des Silbers geschwärzt, die unter dem Tuch aber kaum verändert. Auch wurde ein auf eine Glasplatte gelegtes Silberblatt mit Lösung von Schwefel in Schwefelkohlenstoff bestrichen, die Glasplatte in ein Glas von kaltem Wasser gebracht und so dem Sonnenlicht ausgesetzt, während die eine Hälfte beschattet wurde. An der freien Stelle war das Silber dunkel, an der beschatteten nur hellgelb geworden.

Danach befördert nach dem Verf. die Strahlung die Verbindung von Silber mit Schwefel.

Auch nicht nur an den Electroden, sondern auch in der Masse selbst könnte dementsprechend das Licht den Austausch der Ionen der electrolysirbaren Theile befördern. G. W.

43. G. Vicentini. Ueber die electrische Leitungsfähigkeit sehr verdünnter Salzlösungen (Atti della R. Acc. di Torino 20, 26. April 1885. 29 pp. Sep.).

Der Verf. hat die Beibl. 9, p. 174 erwähnten Versuche mit Lösungen von NaCl, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Li<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, Ba(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, CaCl<sub>2</sub>, SrCl<sub>2</sub>, Sr(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, MgCl<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub>, Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, ZnCl<sub>2</sub>, CdSO<sub>4</sub>, CdCl<sub>2</sub>, FeCl<sub>2</sub>, Fe<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub>, FeSO<sub>4</sub>, CoSO<sub>4</sub>, NiCl<sub>2</sub>, NiSO<sub>4</sub>, NaOH, KOH weiter mittelst der dort erwähnten Methode von F. Kohlrausch fortgesetzt. Wir stellen hier nur die mit 10<sup>7</sup> multiplicirten molecularen Leitungsfähigkeiten 10<sup>7</sup>c<sub>18</sub>/m, wo c<sub>18</sub> die Leitungsfähigkeit bei 18<sup>9</sup>, m die in einem Liter gelöste Gewichtsmenge Salz in Grammen dividirt durch das electrische Aequivalent des Salzes ist, zusammen:

	$NH_4$	K	$\mathbf{A}\mathbf{g}$	₽Pb	3 Sr	Na	½ Ba	₫ Ca
Cl	124	118		_	103	102	_	99
NO <sub>3</sub> .	_	_	101	103	98	-	100	
18O4	_	119	104	_	-	100	-	_
	$\frac{1}{2}$ Zn	₫ Mg	🖟 Cu	₫ Cd	å Al <sub>2</sub>	4 Ni	₄ Fe	₽ Co
Cl	<b></b>	<b>⅓ M</b> g 94	<b>≩ C</b> u 93	₫ Cd 93	<del>l</del> Аl, 85	<b>₄</b> Ni 78	} Fe 71	- F Co
Cl NO <sub>s</sub>	•	• 0	•	-	- "	-	•	•

ferner für Li(CO<sub>3</sub>), gleich 96.

Die Kationen haben also einen spec. Einfluss auf die molecularen Leitungsfähigkeiten, entgegen den Resultaten von Bouty und entsprechend denen von F. Kohlrausch, mit denen die Data vom Verf. im ganzen gut übereinstimmen. Die Verdünnungen gingen bis etwa. 1/23000 ZnCl<sub>2</sub>-

Die Leitungsfähigkeit einzelner Lösungen nahm mit der Zeit ab, sodass sich in ihnen das Salz wahrscheinlich zersetzt.

Die annähernde Gleichheit der Temperaturcoëfficientes  $\alpha$  und  $\beta$  in der Formel  $c_t = c_0 (1 + \alpha t + \beta t)$ , welche schon in der ersten Mittheilung festgestellt war, wiederholt sich auch bei den jetzt untersuchten Salzen. Die mittlere Aenderung der Leitungsfähigkeit  $\Delta c/c_{18}$  steigt mit der Verdünnung bei einzelnen Salzen ein wenig; so steigt, um nur ein Beispiel anzuführen, bei FeSO<sub>4</sub> für m = 0.0016 bis 0.0009  $\alpha$  vos 0.0270 bis 0.0296. Der Werth  $\alpha$  ist immer nahe gleich 0.0300,  $\beta$  ist relativ zu  $\alpha$  grösser als bei den sonstigen, durch die analoge Formel dargestellten physikalischen Relationen.

G. W.

44. Wilh. Ostwald. Electrochemische Studien. Zweite Abhandlung: Das Verdünnungsgesetz (J. f. prakt. Chem. N. F. 31 p. 433—462. 1885).

Der Verf. untersucht das Gesetz der Aenderung der electrischen Leitungsfähigkeit der Säuren, welche nach seines Versuchen mit der Reactionsfähigkeit übereinstimmt, mit der Verdünnung, und zwar an verdünnten Lösungen von 2-3% Gehalt bis zu solchen von 0,001% Gehalt.

Er dividirt das spec. Leitungsvermögen k durch die Molecülzahlen in gleichen Volumen und erhält so das moleculare Leitungsvermögen m bezogen auf Querschnitte, welche eine gleiche Anzahl leitender Molecüle enthalten, nicht auf gleiche Querschnitte. Ist also das Molecularvolumen der Lösung, d. h. das Volumen derselben, welches das Moleculargewicht des Electrolytes in Grammen enthält, gleich r, so ist nach Ostwald m = k.v, oder wenn g das Gewicht des selben in 100 Thln. der Lösung, A sein Moleculargewicht s das spec. Gewicht der Lösung ist, v = 100.A/gs und s = 100.Ak/gs. m entspricht der Geschwindigkeit der electrischen Theilmolecüle.

Die Bestimmungen geschehen nach der Methode der Wechselströme von F. Kohlrausch. Die Widerstandsgefässe für besser leitende Flüssigkeiten nach F. Kohlrausch, für schlechter leitende nach S. Arrhenius, standen mit dem zur Verdünnung erforderlichen Wasser in einem Thermostat. Die Verdünnungen wurden bis zur 13. oder 14. Potenz, 1 Aeq. auf 8192 oder 16386 l, getrieben.

Ist  $v = 2^p$ , we bei den aufeinander folgenden Verbindungen p = 1 bis 14 ist, so wird z. B. für:

Die in der Mitte stehenden Werthe sind jedesmal die Maxima; die Abnahme darüber hinaus erklärt der Verf. durch Versuchsfehler, welche von der unvermeidlichen Verunreinigung des auch noch so sorgsam dargestellten Wassers herrühren, wahrscheinlich mit Ammoniumcarbonat.

Danach steigt das moleculare Leitungsvermögen der Säuren mit der Verdünnung asymptotisch bis zu einem constanten Grenzwerth an, welcher vermuthlich vorbehaltlich weiterer Versuche von der Natur der Säuren unabhängig und annähernd gleich 90 ist.

Bei organischen einbasischen Säuren und auch einzelnen anorganischen Säuren steigt m bei:

Die Bestimmungen bei der Ameisensäure geben bei stärkeren Verdünnungen zu kleine Werthe, vermuthlich infolge ihrer Oxydation durch den Sauerstoff des Lösungswassers an den platinirten Platinelectroden. Hiernach steigt das moleculare Leitungsvermögen bei jeder Verdünnung auf das Doppelte, um so mehr, je schlechter die Säure leitet, oder je schwächer sie ist. Der Zuwachs selbst erreicht bei Monochloressigsäure bei 572 l, wobei m=46, ein Maximum von 8,9, bei Dichloressigsäure zwischen 16—32 l, wo m=43 und 52 ist; bei metaphosphoriger Säure zwischen 8 und 16 l, wo m=45 und 54 ist, und bei Jodsäure bei 4 l, wo m=50 ist; dann nimmt der Zuwachs wieder ab und wird bei stärkeren Säuren sehr gering. Das Maximum des Zuwachses tritt stets für m gleich etwa 45 ein, also bei der Hälfte des Grenzwerthes 90.

Ferner verlaufen z. B. die Reihen bei Ameisensäure und Buttersäure vollkommen parallel, wenn die Buttersäure 16 mal verdünnter ist; bei letzterer sind sie stets  $5^{\circ}_{i_0}$  grösser; das moleculare Leitungsvermögen der Buttersäure ist also bei 16 mal grösserer Verdünnung das gleiche, wie das der Ameisensäure. Danach stehen die Verdünnungen, bei welchen die molecularen Leitungsfähigkeiten der einbasischen Säuren gleiche Werthe haben, stets in constantem Verhältniss. Hiernach sind die Curven für die Leitungsfähigkeiten der einzelnen Säuren Theile einer und derselben Curve der Leitungsfähigkeiten. Dieselbe verläuft zwischen der Abscissenaxe der x und einer parallelen um 90 Einheiten entfernten erst langsam, dann schnell ansteigend und dann wieder langsam, sodass sie für p=45 einen Wendepunkt hat und nach beiden Seiten hiervon symmetrisch ist.

Ist  $p_0$  der Verdünnungsexponent für m=45, so ist für jeden anderen Verdünnungsexponenten p diese Curve gegeben durch die Formel:

$$\log tg \ m = 0.1360 (p - p_0),$$

wobei der Werth 0,1360 das Mittel der Werthe für die verschiedenen Säuren, für Buttersäuren 0,145 und Jodsäuren 0.126 ist.

Setzt man für die Verdünnungsexponenten p die Wassermengen v, so ist:

tg 
$$m = (v/v_0)^{0.4124}$$
.

Bei mehrbasischen Säuren hat Ostwald die Vermuthung ausgesprochen, dass mit Ausnahme der Schwefelsäure nur eins der sauren Wasserstoffatome zur Kathode gehe. Ist bei steigender Verdünnung das Maximum der Leitungsfähigkeit erreicht, so soll dann auch das zweite, resp. das dritte Atom Wasserstoff sich am Transport der Electricität betheiligen. Bei sehr schwach sauren Säuren (H<sub>2</sub>SeO<sub>3</sub>, H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>), welche nicht mit Lackmustinktur zu titriren sind, ist der Gang der molecularen Leitungsvermögen nahe gleich dem bei den einbasischen Säuren; stärkere Säuren, deren neutrale Salze neutral reagiren, eilen bei höherer Verdünnung den einbasischen voran, um so früher, je stärker sie sind. So leitet Malonsäure bei 2 l um 10 % schlechter als Monochloressigsäure, bei 512 l ebenso gut, bei grösserer Verdünnung besser.

Die Methylendisulfonsäure hat einen Grenzwerth der Leitungsfähigkeiten, der das Doppelte des Maximums bei den einbasischen Säuren ist.

Der Verf. schliesst nach diesen Versuchen, entgegen den Annahmen von Bouty, dass die Bildung bestimmter Hydrate der Säuren keinen Einfluss auf den Gang der molecularen Leitungsfähigkeiten hat. G. W.

45. A. Bartoli. Ueber die electrische Leitungsfühigkeit der Kohlenstoffverbindungen, speciell der Amide, Anilide, Nitroderivate u. s. f. Note II (Atti della R. Acc. dei Lincei Rendic. 1, p. 546—550. 1885). 1)

Die schlecht leitenden Flüssigkeiten befanden sich in einem Reagirglas von 200 mm Höhe und 30 mm Durchmesser zwischen zwei parallelen, 10 mm voneinander entfernten, unten in das Glas eingeschmolzenen Platinelectroden von 3 mm Breite; die besser leitenden in einem Uförmigen Rohr mit Platinscheiben als Electroden.

Es ergab sich:

Die Amide und Anilide, Formamid, Acetamid, Propionamid, Benzamid, Bromamidnaphtalin, Mono-, Bi- und Triacetamid, Bi- und Tribromacetamid, Formanilid, Acetanilid, Benzanilid leiten in flüssigem Zustande sehr gut, und ihre Leitungsfähigkeit wächst mit der Temperatur; einige leiten

<sup>1)</sup> Vgl. Note I Beibl. 9, p. 172.

auch gleich nach dem Erstarren um so weniger, je tiefer die Temperatur unter den Erstarrungspunkt sinkt. Ebenso leiten die Amine der aromatischen Reihe, Phenylamin und Phenylanilin, Diphenylamin, Dimethylanilin, Aethylund Diäthylanilin, Toluidindiamin, Paratoluidin, Orthotoluidin, Naphtylamin, Rosanilin in Chloroform u. s. f.

Auch leiten Pyridin, Picolin, Lutidin, Collidin u. s. f.

Die Nitroderivate leiten ebenfalls, und die Leitungsfähigkeit einer Verbindung wird in allen Fällen durch Eintreten der NO<sub>3</sub>-Gruppe hervorgerufen oder erhöht. Flüssige Kohlenstoffverbindungen für sich, gemischt und gelöst, vermehren ihre Leitungsfähigkeit mit der Temperatur. G. W.

 A. Bartoli. Die electrische Leitungsfähigkeit einiger organischer Verbindungen im festen Zustand (Atti della R. Ac. dei Lincei 282 (4) Rendic. I, p. 569—572. 1885).

Bei einigen organischen Verbindungen zeigt sich beim Erstarren eine plötzliche starke Abnahme des Leitungsvermögens, und wenige Grade darunter leiten sie gar nicht mehr, so z. B. Nitrotoluen, Dimethylanilin, Diphenylamin; andere behalten die Leitungsfähigkeit länger bei und verlieren sie erst weit unter dem Erstarrungspunkt, so Benzamid, Phenol, Paratoluidin.

Obgleich sehr kleine Beimengungen zu einer Substanz dieselbe leitend machen kann, indem sie erst weit unter dem Erstarrungspunkt der letzteren erstarren, so glaubt der Verfdoch nicht, dass solche Beimengungen die Erscheinung bedingen können.

G. W.

47. A. Bartoll. Ueber die Abhängigkeit der electrischen Leitungsfähigkeit des Diäthylamins von der Temperatur (Atti della R. Acc. dei Lincei 282(4) Rendic. I, p. 572-573. 1885).

Die Leitungsfähigkeit des Diäthylamins nimmt regelmässig von  $-10^{\circ}$  bis zum Siedepunkt  $+57^{\circ}$  ab, von 10,79 bis 4,40. Aehnlich verhält sich Dimethylamin. Bei Propylamin und Allylamin bleibt die Leitungsfähigkeit von 6° bis zu den Siedepunkten 50° und 58° nahezu constant. G. W.

48. A. Bartoli. Die electrische Leitungsfähigkeit der Harze (Atti della R. Acc. dei Lincei 282 (4) Rendic. I, p. 586-590. 1885).

Die Harze zeigen keine Eigenthümlichkeit beim Erwärmen in der Nähe des Schmelzpunktes oder des Weichwerdens, entgegen dem Verhalten von Gemischen. Sie isoliren alle hinlänglich tief unter dem Erstarrungspunkt fast völlig und leiten alle nach dem Weichwerden oder Schmelzen; ihre Leitungsfähigkeit wächst fast immer regelmässig mit der Temperatur. Je mehr saure und oxydhaltige schmelzbare Bestandtheile die Harze enthielten, desto besser leiten sie und umgekehrt. Geschmolzen oder erweicht leiten gut: Storax, Jalappe, Scammonium, Drachenblut, Bernstein, Perubalsamharz, Tolubalsam, Copaivabalsam, flüssiger Perubalsam, Schellack, Benzoë, Guajac, Taccamahacca, Sagapoenum, Galbanum, Asa foetida, Ammoniakgummi, Laudanum, Aloë, Fichtentheer, Olibanum, Myrrhen, venetianischer Terpentin.

Mittelmässig leiten nach dem Weichwerden oder Schmelzen: Copaivaharz, Terpentin von Chios, gewöhnliches schwarzes Pech, Colophonium, Asphalt, Euphorbium, Olivenharz u. s. f.

Wenig leiten nach dem Weichwerden oder Schmelzen: Tannenöl, Canadabalsam, Elemi, Copal, Mastix, Dammar, Sandarak.

Hier scheint also auch die Zähigkeit mitzuwirken, mit deren Zunahme die Leitungsfähigkeit abnimmt. Mischt man z. B. zu Guajac eine gleiche oder auch die vierfache Menge Naphtalin, welches absolut isolirt und fast bei derselben Temperatur wie das Harz schmilzt, so leitet das Gemisch viel besser, als das Harz allein, dasselbe ist viel weniger zähe.

49. A. Bartoli. Die electrische Leitungsfähigkeit der Gemische organischer Verbindungen (Atti della R. Acc. dei Lincei Rendic. 1, p. 550—555. 1885).

Gewisse Gemische und Lösungen organischer Substanzen vermehren beim Festwerden ihre Leitungsfähigkeit und behalten dieselbe noch viele Grade unter dem Erstarrungspunkt, bis sie zuletzt bei niederer Temperatur verschwindet. Dazu gehören Gemische von Naphtalin mit Nitronaphtalin oder Phtalsäure, Phenol, Paraffin mit einer kleinen Menge Amylalkohol, Essigsäure, Ameisensäure u. s. f.; nicht dagegen Fette, Oele, vegetabilische Fette, Wachsarten, Oelsäure, Harze, welche ebenfalls Gemische sind, ebensowenig Gemische von Naphtalin mit Guajac, Naphtylamin, β-Naphtol, Diphenylamin, Pikrinsäure, Anilin, Wachs u. s. f.

Der Verf. erklärt dieses Verhalten folgendermassen: Ist eine isolirende, erstarrungsfähige Substanz, z. B. Paraffin, mit einer flüssigen, z. B. Amylalkohol, Essigsäure, in der sie sich nicht löst, nach dem Schmelzen gemischt, so kann ein Theil der zweiten zwischen der ersten vertheilt sein, und so die Masse schlecht leiten, unabhängig von der Temperatur. Beim Erstarren des Paraffins vereint sich die Flüssigkeit zu einem Continuum zwischen den festen Theilen des ersteren, und die Masse leitet.

Löst sich die isolirende Substanz in der leitenden, und ist die Menge der letzteren sehr klein, so hat die Mischung zuweilen zwei Schmelzpunkte, den einen nahe dem der überwiegenden Substanz, und einen anderen tiefer liegenden. Nach dem Erstarren der isolirenden Substanz bleibt dann das noch flüssige Gemisch reich genug an der leitenden, um ziemlich gut zu leiten. Erstarrt auch die letztere Substanz, so verschwindet die ganze Leitungsfähigkeit. Indess sind, wenn die zweite Substanz beim Erstarren nicht völlig zu einem Isolator wird, die Verhältnisse complicirter. G. W.

50. G. Gore. Ueberführungswiderstand in electrischen und Volta'schen Zellen (Proc. Roy. Soc. 38, p. 209-210. 1885).

Der Verf. bestimmt den Uebergangswiderstand an verschiedenen Zellen, seine Verminderung durch Vermehrung der Stromintensität u. s. f. G. W.

51. Th. Andrews. Beobachtungen über die Veränderungen der electromotorischen Kraft zwischen Metallen in geschmolzenen Salzen bei hohen Temperaturen (Proc. Roy. Soc. 38, p. 216—218. 1885).

Der Verf. versucht, die electromotorischen Kräfte zwischen Metallen, einem grossen Platintiegel und einem ein-

gesenkten dicken Kupferstab, und in dem Tiegel geschmolzenen Salzen K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, KCl, KNO<sub>3</sub>, KClO<sub>3</sub>, KHSO<sub>4</sub>, NaCl zu bestimmen, indem er die Stromintensität mittelst eines Galvanometers misst und den Widerstand der Salze berücksichtigt. Bei geschmolzenem und wieder erstarrten K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> war die electromotorische Kraft 1,037 Volts, wobei der Strom vom Platin zum Kupfer floss (wo?); bei neuem Schmelzen war bei 845° die Stromesrichtung normal, Platin war negativ, die Kraft 0,22 Volts. Aehnliche Resultate ergeben sich in anderen Fällen. Sie rühren wohl, wie auch schon Hankel gefunden hat, von der verschiedenen Temperatur des Tiegels mit dem Salz an der Oberfläche und im Innern her.

G. W.

52. A. Racchetti. Experimentaluntersuchungen über Erdströme. Ueber einen neuen Electromotor (Riv. Scient. Industr. 17, p. 54—67. 1885).

Der Verf. misst die Ströme zwischen in die Erde im Abstand bis zu 16,3 m eingesenkten Kupferplatten.

Die neuen Electromotoren bestehen aus in die Erde eingegrabenen Zink- und Kohlecylindern (wie sie schon früher z. B. für galvanoplastische Zwecke gebraucht wurden). Sie sind ziemlich constant. G. W.

J. Bimswanger. Construction eines galvanischen Elementes (Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 147. 1885. D. R.-Patent Nr. 30137).

Die negative Electrode besteht aus schwammigem oder fein vertheiltem, für sich oder mit gewöhnlichem Blei verbundenen Blei, und die positive aus Zink. Beide tauchen in Salmiaklösung (100 g auf 1 Liter Wasser). G. W.

54. F. Kühmaier und J. Wannieck. Neuerungen an galvanischen Elementen und Batterien (D. R.-Patent Nr. 28341 u. 23755. Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 145—146. 1885).

Die Kupfer- und Zinkelectrode bestehen aus Platten oder Scheiben, welche in zwei durch eine poröse Mem-Belblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX. bran getrennten Kästen rotiren. Die Zinkelectrode taucht dabei unten in Quecksilber. G. W.

55. A. d'Arsonval. Ueber die Beseitigung der salpetrigsauren Dämpfe in der Bunsen'schen Kette und eine Kette, welche sich durch die Luft depolarisirt (C. R. 100, p. 1165—67. 1885).

Der Zusatz von Chromsäure beseitigt die Dämpfe in der Bunsen'schen Kette nur bis zur Bildung von salpetersaurem Chromoxyd. Dagegen wirkt nach Hrn. d'Arsonval der Zusatz von Harnstoff oder auch Verdünnung der Salpetersäure mit Harn, wobei indess die Säure schäumt. Um den Sauerstoff der Luft zu verwerthen, umgibt der Verf. die Kohle mit einer Lösung von Kupferchlorür in Chlorwasserstoffsäure. Die electromotorische Kraft ist 1,5 Volts. Kupfer scheidet sich auf der Kohle ab, löst sich aber wieder bei Gegenwart der eventuell eingeblasenen Luft und Salzsäure. G. W.

 E. E. Senet. Schwefelsaures Eisen- und Kalisalz- oder Eisen-Alaunelement (D. R-Pat. Nr. 30286. Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 147. 1885).

Der Zinkcylinder steht in saurem Wasser (¹/10), die Kohle in einer porösen Zelle in einer gesättigten Lösung von 500 g Kaliumeisenalaun in 1 l Wasser, gemischt mit 500 g Schwefelsäure und 40 g Salpetersäure. G. W.

57. Jablochkoff. Ueber eine neue Kette, den Autoaccumulator (C. R. 100, p. 1214-16. 1885).

In eine flache Schale von Blei oder eine mit Blei ausgelegte Schale (auch eine Schale von paraffinirter Kohle) wird Natrium oder Natriumamalgam, Zink oder Eisen in Stücken gelegt und dann die Schale mit einem porösen Körper, Packleinewand, Sägespähne, gefüllt. Bei Anwendung von Natrium genügt die Feuchtigkeit der Luft, in den anderen Fällen tränkt man die Masse mit Lösung von Kochsalz, oder besser wegen der Wasseranziehung, von Chlor-

calcium. Auf die poröse Masse wird eine Reihe von porösen Kohlenrohren gesetzt. Die Ströme zwischen dem Metall (oder der Kohle) der Schale und dem darauf liegenden polarisirbaren Metall polarisiren ersteres mit Wasserstoff. Verbindet man dasselbe sodann mit den Kohlencylindern, so entsteht ein Polarisationsstrom. Die electromotorische Kraft ist mit Natriumamalgam 2,2, mit Zink 1,6, mit Eisen 1,1 Volt. Das Gewicht eines Elementes von 0,1 m im Quadrat Oberfläche und 0,025 m Tiefe ist 200 bis 250 g, der Widerstand etwa 0,25 bis 0,5 Ohm, je nach der Dicke der porösen Schicht. G. W.

58. J. H. Gladstone und A. Tribe. Ueber die Wirkung des Zink-Kupferpaares auf organische Substanzen. X. Ueber Benzylbromid (J. Chem. Soc. 272, p. 445—447. 1885).

Ortho- und Parabromtoluen wurden durch den Strom nicht zersetzt; Benzylbromid wird unter Abscheidung von Bromwasserstoffsäure zersetzt; in der ätherischen Lösung bildet sich ein Harz von der Zusammensetzung  $C_7H_6$ , welches die Verf. Benzylen nennen, und das nicht Stilben ist.

G. W.

59. Krouchkoll. Ueber die Polarisation von metallischen Capillarröhren durch den Durchfluss von Flüssigkeiten bei hohem Druck (C. R. 100, p. 1213—14. 1885).

Wird die Glasröhre eines Cailletet'schen Apparates mit einer am freien Ende abgeplatteten und verengten Metallröhre von 0,01 m Länge und 0,5 mm Weite verbunden und aus ersterer durch letztere eine sehr verdünnte Lösung von schwefelsaurem Kali mittelst der Pumpe des Apparates getrieben, von der sie in ein kleines an der Röhre befestigtes Glasgefäss fliesst, und verbindet man die Röhre und eine in das Glasgefäss gesenkte Metallplatte von gleichem Metall, wie die Röhre, mit den Electroden des Capillarelectrometers, so erhält man unter 15 Atmosphären Druck keine Ladung, darüber ladet sich die Röhre negativ, wenn sie von Platin oder Kupfer ist. Von 0 bis zu 200 Atmosphären Druck ändert sich die electromotorische Kraft beim Platin von 0

zu 0,6 Volt; von 0 bis 200 Atmosphären beim Kupfer von 0 zu 0,063 Volt.

Eine Lösung des Metalles der Röhre, Zinksulfatlösung in einer Zinkröhre, Kupfersulfatlösung in einer Kupferröhre, bedingt keine Ladung. Beim Aufhören des Druckes verschwindet die Ladung. Bei wiederholten Versuchen behält indess das Electrometer einen Ausschlag. G. W.

60. Gebr. Glaesener aus Chatillon. Die electrische Beleuchtung und die sphärischen Accumulatoren (Patent. Worms, Böninger, 1885. 16 pp.).

Um bei dem gleichen Gewicht den Electroden eine möglichst grosse active Oberfläche zu geben, werden dieselben aus Halbkugeln von 1 mm Durchmesser zusammengesetzt.

G. W.

61. G. Gore. Apparat, um die electromagnetische Rotation von Flüssigkeiten zu zeigen (Birmingham Phil. Soc. 11. Juni 1885).

In einem 8 Zoll hohen, 2 Zoll weiten Glascylinder voll angesäuerter Kupfervitriollösung befinden sich unten und oben flache Kupferblechspiralen als Electroden. Das Glas ist in mittlerer Höhe von einer Drahtspirale umgeben. In demselben hängt an einem Seidenfaden ein lackirter Kupferblechflügel, welcher hoch und niedrig gestellt werden kann. An dem Faden ist über der Flüssigkeit ein halbgeschwärzter Papierflügel angebracht. Man kann so leicht die bekannte Rotation der Flüssigkeit nach verschiedenen Richtungen in verschiedenen Höhen nachweisen. G. W.

62. Aurelio Mauri. Neues Galvanometer (Riv. Sc. Industr. 17, p. 49—54. 1885).

Die in einem vom Strom durchflossenen, in der Meridianebene liegenden Drahtkreise schwebende Magnetnadel wird durch einen in der Richtung der Axe des Drahtkreises genäherten Magnet in ihre Ruhelage zurückgeführt und die Stromintensität aus der Entfernung des Magnets von dem Centrum des Drahtkreises abgeleitet. G. W. 63. O. Dittmar. Stromsenkwage (Centralbl. f. Electrotechn. 7, p. 392—393. 1885).

Eine Nicholson'sche Senkwage mit einem unten eingeschmolzenen verticalen Eisendraht, welche in einem auf seiner unteren Hälfte mit einer Drahtspirale umgebenen Glascylinder schwimmt. Auf der Scala der Senkwage sind die Stromstärken in der Spirale verzeichnet, welche dieselbe bis zu dem betreffenden Strich in die Flüssigkeit hinabziehen.

G. W.

64. Kopp und Crompton. Messinstrumente (Lum. électr. 16, p. 382-383. 1885).

Ein dreiviertel kreisförmiger weicher Eisenkern ist mit seiner Oeffnung nach oben in einer Verticalebene aufgestellt. Um denselben ist eine Spirale gelegt, deren eines Ende mit dem einen Pol einer Stromquelle, deren anderes mit einem den Eisenkern in seiner eigenen Ebene umgebenden Drahtkreis verbunden ist, dessen anderes Ende zum anderen Pol führt. Zwischen den Enden des Eisenkernes hängt die Magnetnadel. Man bringt die Spirale in eine gegen die Ruhelage der Nadel geneigte Ebene, wodurch eine mit der Intensität abnehmende Wirkung derselben erzielt wird, während die des Eisenkernes steigt. So kann man bewirken, dass die Ablenkung der Stromintensität proportional wird. G. W.

65. M. Bellati. Ueber eine neue Form des Electrodynamometers (Atti del Ist. Ven. (6) 3, 1885. 3 pp. Sep.).

Im Anschluss an die Ersetzung der Galvanometernadel durch einen weichen Eisendraht hängt der Verf. nunmehr für Messung stärkerer Ströme in den Multiplicator einen dünnen Wismuthstab, welcher mit den Windungen des letzteren einen Winkel von 45° bildet. G. W.

 Shelford Bidwell. Ueber die Längenänderung von Eisen-, Stahl- und Nickelstäben (Proc. Roy. Soc. 38, p. 265— 269. 1885).

E ST. IN

Nach den Versuchen des Verf. wird die Länge eines Eisenstabes durch Magnetisirung bis zu einem bestimmten kritischen Werth der magnetisirenden Kraft bis zu einem Maximum vergrössert und nimmt dann ab, bis bei einer hinlänglichen magnetisirenden Kraft die ursprüngliche Länge erreicht wird, und darauf der Stab sich zusammenzieht. Bald nach dem kritischen Punkt vermindert sich die Verlängerung proportional der Zunahme der magnetisirenden Kraft. Die grösste beobachtete Zusammenziehung ist etwa die Hälfte der Maximalverlängerung.

Der Werth der äusseren magnetisirenden Kraft bei der Maximalverlängerung ist nahezu doppelt so gross, wie bei dem Wendepunkt, wo das temporäre Moment langsamer zu wachsen beginnt, als die äussere magnetisirende Kraft. Mit wachsendem Durchmesser nimmt die zur Erzielung der Maximalelongation erforderliche äussere Kraft zu. Die Maximalelongation selbst ist etwa umgekehrt proportional dem Quadrat des Durchmessers. Bei einem gespannten Draht tritt der Wendepunkt und auch der Punkt der Maximalelongation bei einer kleineren magnetisirenden Kraft ein, als bei einem ungespannten.

Bei Stahl ist das Verhalten ähnlich; die Maximalelongation ist kleiner, als bei Eisen und ebenso das Verhältniss der Verminderung jenseits des Maximums. Der kritische Werth der Magnetisirung vermindert sich mit wachsender Härte bis zum gelben Anlassen; darauf wächst er wieder und wird bei sehr hartem Stahl sehr gross. In weichem Stahl bewirkt eine durch Abnehmen einer gewissen magnetisirenden Kraft erzeugte kleinere Kraft eine grössere temporäre Dehnung als bei directer Wirkung. Ist einmal im weichen Stahl eine temporäre Verlängerung erzeugt, so kann sie durch eine magnetisirende Kraft erhalten werden, welche für sich zu klein ist, um eine merkbare Verlängerung zu erzeugen.

Nickel zieht sich noch bei magnetisirenden Kräften zusammen, welche weit die zur Maximalelongation des Eisens erforderlichen überschreiten. Die grösste bisher beobachtete Maximalzusammenziehung beim Nickel ist grösser als das dreifache der Maximalelongation des Eisens, und die Grenze ist noch nicht erreicht. Auch ein durch ein Gewicht gespannter Nickeldraht zieht sich bei der Magnetisirung zusammen.

Bei allen Versuchen sind die Verlängerungen und Magnetisirungen temporäre; vor jedem Versuch wurden die Stäbe mittelst Hindurchleiten eines viel stärkeren Stromes, als die später benutzten, durch die Magnetisirungsspirale permanent magnetisirt. In Eisen war die grösste Elongation infolge der permanenten Magnetisirung etwa <sup>1</sup>/<sub>3</sub>, bei Nickel die grösste Verkürzung etwa <sup>1</sup>/<sub>25</sub> der ganzen Verlängerung.

In dem Auszug ist nicht angegeben, ob sich die Stäbe in einem gleichartigen Magnetfeld befanden (vgl. Wied. Electr. 3, § 805).

G. W.

## 67. C. V. Boys. Eine electromagnetische Erscheinung (Phil. Mag. (5) 18, p. 216—225, 1884).

Eine zwischen den Polen eines Electromagnets aufgehängte Kupferscheibe sucht sich beim Oeffnen und Schliessen des magnetisirenden Stromes mit ihrer Ebene äquatorial zu stellen, wenn die Kraftlinien in gleicher Richtung verlaufen. Divergiren sie, so sucht die Scheibe beim Schliessen sich in der Richtung der Kraftlinien zu Stellen geringerer Kraft, beim Oeffnen zu denen stärkerer Kraft zu bewegen. Die Scheibe flieht oder nähert sich also dem einen Pol, wenn er zugespitzt ist und einem flachen Pol gegenübersteht. Der Verf. gibt die Berechnung dieser Erscheinungen, welche dazu dienen kann, die Stärke verschiedener Magnetfelde, auch die Leitungsfähigkeit verschiedener Metalle miteinander zu vergleichen.

Ist bei parallelen Kraftlinien die Stärke des Magnetfeldes H, der innere und äussere Radius der ringförmigen Scheibe  $r_1$  und  $r_2$ , ihr Querschnitt s, ihr spec. Widerstand  $\varrho$ , der Winkel ihrer Ebene mit den Magnetkraftlinien  $\alpha$ , so ist das auf sie ausgeübte Drehungsmoment  $-\pi s H^2 \sin 2\alpha (r_2^4 - r_1^4)/32\varrho$ . Ist die Scheibe nicht durchbrochen, so ist  $r_1 = 0$ .

Die Versuche bestätigen die Richtigkeit der Rechnung, wobei die Scheibe (ein halbes Crownstück) an einem einen Glasindex tragenden, an einem dünnen Platindraht aufgehängten Ebonitstab hing. Der Draht wurde zuerst an seiner mit einem zweiten Index versehenen Aufhängevorrichtung tordirt, bis bei Oeffnen und Schliessen des magnetisirenden Stromes keine Drehung der Scheibe eintrat; dann tordirt,

dass der untere Index um 5, 10 ... Grade gedreht war, und beim Schliessen und Oeffnen des Stromes der Ausschlag desselben beobachtet. G. W.

68. C. A. Nyström. Electrische Einheit des specifischen Widerstandes oder der specifischen Leitungsfähigkeit (Bull. de la Soc. Internat. des Electr. 2, p. 189—191. 1885).

Als Einheit des specifischen Widerstandes wird der eines cylindrischen oder parallelepipedischen Körpers bezeichnet welcher bei der Länge von 1 m und dem Gewichte von 1 g den Widerstand von 1 Ohm hat.

G. W.

69. Wronsky. Noch ein Parallelismus einer hydrodynamischen und einer electrischen Erscheinung nach Secchi (Z.-S. zur Förderung des phys. Unterrichts 2, p. 34—35. 1885).

Secchi macht auf eine hydraulische Parallele zu dem Entstehen der beim Oeffnen und Schliessen des Hauptdrahtes im Nebendraht auftretenden Inductionsströme aufmerksam. (Secchi, Die Einheit der Naturkräfte; deutsch von Schulze, Leipzig 1876.)

Im Boden eines mit Wasser gefüllten Gefässes befindet sich eine kegelförmige Ausflussöffnung, welche durch einen Stopfen wasserdicht verschliessbar ist, der eine beiderseits offene, die Oberfläche des Wassers überragende Röhre trägt.

Hebt man den Stopfen mittelst der Röhre etwas an, sodass das Wasser auszufliessen beginnt, so steigt zugleich die Flüssigkeit mit solcher Gewalt in der Röhre empor, dass sie aus der oberen Oeffnung herausspritzt.

Befestigt man an der oberen Oeffnung einen Saugheber, dessen freies Ende unter den Wasserspiegel taucht, so entsteht beim Wiederschliessen der Oeffnung mittelst des Stopfens ein Strom, welcher das Wasser durch den Heber ausfliessen lässt.

Der Verf. macht für den zweiten Versuch auf die Schiefe des Vergleiches zu der entsprechenden Inductionserscheinung aufmerksam.

O.

## 70. A. Jamieson. Electrische Definitionen, Nomenclatur und Bezeichnungen (Nat. 32, p. 184—188. 1885).

Wie bereits in der Société Internationale des Électriciens durch Hrn. Hospitalier geschehen ist, wünscht der Verf. eine schärfere Präcision der einzelnen Bezeichnungen in der Lehre von der Electricität und dem Magnetismus und die Annahme gewisser Buchstaben für die einzelnen Werthe, z. B. C für die Intensität,  $R_{a}$ für den Widerstand u. s. f.

Diese Bezeichnungen können selbstverständlich nur durch ein allgemeines Uebereinkommen geregelt werden, bei dem freilich nicht ohne weiteres einer bestimmten Sprache angehörige Anfangsbuchstaben, z. B. HP = Horse Power, F = Force als internationale Bezeichnungen octroirt werden dürfen.

G. W.

#### 71. R. Rühlmann. Einfache Bogenlampe für Projectionszwecke (Electrotechn. Z.-S. 6, p. 300-302. 1885).

Die beiden an Kupferstäben befestigten conaxialen Kohlenstäbe werden in Kupferröhren durch Spiralfedern in cylindrische Höhlungen eines Blockes von unschmelzbarem und wenig verdampfendem Mineral gedrückt, welche durch eine enge verticale Rinne communiciren, in der der Lichtbogen entsteht. Die untere mit dem Lampengestell leitend verbundene Röhre ist mit dem positiven, die obere, isolirte, mit dem negativen Pol der Electricitätsquelle verbunden. Der untere Kohlenstab ist massiv, der obere hohl. Durch seine Höhlung geht von oben ein Metallstab, welcher unten eine dünne Anzündekohle trägt, die beim Beginn des Versuchs durch die engere Rinne bis auf die untere Kohle hinabgedrückt wird. Nach dem Einsetzen des Lichtbogens lässt man den Metallstab los, welcher dann durch eine oben angebrachte Spiralfeder langsam in die Höhe gezogen wird.

Die Mineralblöcke aus Magnesit oder dem leichter zu bearbeitenden Dolomit sind in ein mit einem Gehäuse von Gusseisen versehenen Kasten von gebranntem Speckstein eingesetzt, in den sie genau hineinpassen. Sie sind vorn aufgeschnitten. Bei einer ähnlichen Lampe von Soleil wurden Marmorblöcke verwendet. Der Lichtbogen bedarf bei einer Länge von 8—10 mm einer Klemmenspannung von etwa 30 Volts, während eine in freier Luft functionirende Bogenlampe bei 2—2<sup>1</sup>/<sub>2</sub> mm langem Lichtbogen einer solchen von 45—47 Volts bei einem Strome von 8—10 Amperes bedarf.

### 72. W. E. Fein. Electrische Lampen für Demonstrationsund Projectionszwecke (Rep. d. Phys. 21, p. 211—213. 1885).

Contactglühlampe. Der Kohlenstab der Lampe befindet sich in einer mit Wasser gefüllten Röhre und erhält durch den Auftrieb eines im Innern befindlichen Schwimmers das Bestreben, in die Höhe zu steigen, wobei er seine Führung und Stromzuleitung durch eine in dem Deckel befindliche Platinhülse empfängt. Mit seiner Spitze legt er sich dann leicht gegen ein kupfernes Contactrad an, wodurch beim Abbrennen der Kohle ein gleichmässiges Verschieben eintritt Das Rad ist mit dem negativen Pol, die Kohle mit dem positiven Pol der Stromleitung verbunden.

Die Bogenlampe ist einer von Stöhrer construirten analog gebaut.

## 73. **A. Fock.** Ueber einen neuen Thermoregulator (Chem. Ber. 18, p. 1124—26. 1885).

Durch zwei ineinander gelöthete Blechcylinder ist ein überall abgeschlossener Raum hergestellt, der nur durch zwei kurze Röhrenstückchen mit einer verticalen Röhre zusammenhängt, an welche sich oben ein Rückflusskühler (Schlangenkühler) anschliesst, während die Röhre unten durch einen Hahn geschlossen, resp. mit einem Auffangekolben in Verbindung gesetzt werden kann. Ausserdem befindet sich in dem cylindrischen Blechgefäss noch eine kleine Oeffnung, um ein Thermometer einfügen, oder eine Flüssigkeit in das Innere eingiessen zu können. Bringt man in das Gefäss eine Flüssigkeit mit hohem Siedepunkt, so nehmen diese bei geschlossenem Hahn und Erhitzen bis zum Sieden die gleichmässige Temperatur des Dampfes an. Will man bei Einfügung von Petroleum eine bestimmte Temperatur constant halten, so muss man bei geöffnetem Hahn so lange abdestilliren, bis die Temperatur erreicht ist. Wenn dann der Hahn geschlossen

wird, so bleibt die Temperatur in dem Gefäss bei weiterem Erhitzen constant.

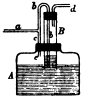
Um möglichst günstige Resultate zu erreichen, empfiehlt es sich, für Petroleum eine geeignete Fraction aus demselben zu verwenden, welche mit Hülfe des Apparates selbst leicht herzustellen ist.

Will man die Temperatur langsam steigern, so muss man den Hahn ein wenig öffnen, um dadurch etwas von dem condensirten Destillat abfliessen zu lassen.

74. L. Knudsen. Ueber einen Apparat zur Herstellung constanter Temperaturen (Medd. fra Carlsberg Laboratoriet 1884 (2), p. 78—87).

Der Verf. bespricht die Unzulänglichkeit der bisherigen Thermostaten, die von der Druckänderung in der Gasleitung herrührt. Er bringt deshalb vor dem eigentlichen Thermoregulator einen Druckregulator an. Der Haupttheil des letzteren ist durch die Figur dargestellt.

Das Gas tritt durch a in den Apparat; durch c überträgt es seinen Druck von p mm Wasserhöhe auf das Wasser in A und regulirt dadurch die Höhe des Niveau in B; durch b gelangt das Gas andererseits durch die Flüssigkeit in den freien Raum von B und weiter durch d in die übrigen Theile der



Leitung und zum Thermoregulator. Der Druck des aus d austretenden Gases ist p-q mm, wenn q die Höhe der Flüssigkeitssäule in B über der Mündung von b bedeutet. Wächst p auf p+a mm, so wird die Flüssigkeit in B um a mm steigen (wenn der Durchmesser von A hinreichend gross gegen den von B ist), sodass der Druck des aus d ausströmenden Gases p-q bleibt. Bei länger andauernden Versuchen nimmt man als Flüssigkeit besser Olivenöl. Der Thermoregulator ist im wesentlichen dem Reichert'schen gleich, doch ist die Flüssigkeit, deren Volumenänderung den Gasstrom regulirt, Alkohol.

Durch den grösseren Ausdehnungscoëfficienten des Alkohols wird die Empfindlichkeit des Regulators gesteigert, wäh-

rend er dementsprechend seine compendiöse Gestalt verliert; für höhere Temperaturen schlägt der Verf. vor, Anilin statt des Alkohols zu verwerthen. Bezüglich der Nebentheile des Druckregulators, wie bezüglich seiner Regulirung, besonders bei gleichzeitiger Benutzung mehrerer Bäder, muss auf die Abhandlung verwiesen werden.

Verf. erhielt in einem Wasserbad von 22 cm Durchmesser und 16 cm Höhe die Temperatur von 45,5° während eines Monats auf 0,1° constant; an den verschiedenen Stellen des Bades betrugen die Abweichungen vom Werthe in der Mitte im gleichen Augenblick höchstens 0,05°; das Niveau des Bades wird durch eine Mariotte'sche Flasche constant erhalten.

#### Edm. Hoppe. Geschichte der Electricität (Leipzig, J. A. Barth, 1885. 622 pp.).

Der Verf. theilt die Geschichte in fünf verschiedene Epochen: I. Von den ältesten Zeiten und Gilbert bis Hawksbee 1600-1729, und von Gray bis zum Auftreten von Franklin 1729-1747. II. Das Zeitalter Franklin's und Coulomb's 1747-1789. III. Von der Entdeckung des Galvanismus bis zum Jahre 1819. IV. Die Beziehungen zwischen Electricität und Magnetismus von Oersted bis Nobili. V. Von Ohm bis zum Gesetz der Erhaltung der Kraft; und schliesst daran eine gedrängte Besprechung der Geschichte der technischen Anwendungen der Electricität. Er gibt kurze Biographien der hervorragendsten Forscher, und stellt die Entwickelung der Electricitätslehre bis etwa zum Jahre 1847 und gelegentlich darüber hinaus dar. Das Werk gibt in relativ engem Raume eine recht wohl abgeglichene, klare Uebersicht über das behandelte Thema und ist um so dankenswerther, als jetzt häufig bei der Fülle der neu gefundenen Thatsachen in den Naturwissenschaften das historische Element sehr in den Hintergrund tritt. G. W.



ZU DRN

# ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE. BANDIX.

 A. Bartoli und E. Stracciati. Die physikalischen Eigenschaften der Kohlenwasserstoffe (Mem. della R. Acc. dei Lincei (3) 19, 1883/84. 31 pp. Sep.).

Die Verf. haben die verschiedenen Kohlenwasserstoffe aus Petroleum dargestellt. Die Grenzen, zwischen denen die einzelnen Fractionen übergingen, sind unter t verzeichnet; da dieselben bis zu  $4^{\circ}$  steigen, so sind die Substanzen nicht als rein zu betrachten. Wir theilen nichtsdestoweniger die gefundenen Constanten mit, weil sich dieselben stets auf denselben Körper, resp. auf dasselbe Gemisch beziehen.

Formel	τ	$D_{0}$	α.105	β.108	$D_T$	A.105	$\alpha_1.10^5$
C, H,	+ 30°	0,6402	1346	565	0,6111	159	159
C, H,	+ 68	0,6950	1060	677	0,6343	131	140
C <sub>7</sub> H <sub>16</sub>	92 zu 94º	0,7328	1156	14	0,6473	120	142
C, H,	92 ,, 94	0,7303	1149	86	0,6462	122	140
C <sub>8</sub> H <sub>18</sub>	116 ,, 118	0,7463	1069	64	0,6536	112	121
C, H,	136 " 138	0,7623	1029	71	0,6492	108	127
C10H22	158 " 162	0,7711	906	263	0,6475	101	118
C, H,	180 " 182	0,7816	866	249	0,6448	97	116
$C_{12}H_{26}$	198 ,, 200	0,7915	906	97	0,6442	96	113
C13H28	218 " 220	0,8016	811	268	0,6469	92	108
C14H30	236 ,, 240	0,8129	822	159	0,6412	89	110
C,5H,5	258 ,, 262	0,8224	765	236	0,6385	85	108
C16H84	278 ,, 282	0,8287	711	247	0,6396	80	103

Formel	M.V	Δ	k	a2	α	c	τ	K	$\eta . 10^7$
C <sub>5</sub> H <sub>12</sub> C <sub>6</sub> H <sub>14</sub> C <sub>7</sub> H <sub>16</sub>	117,8 135,5 154,4	17,7 18,9 20,3	143	6,64	2,03 2,39	0,504 0,484	50	0,266 0,347 0,477	265 335 457
C <sub>7</sub> H <sub>16</sub>	154,7	20,0	165	6,62	2,38	0,486	51	0,471	454

Formel	M.V	Δ	k	a <sup>2</sup>	α	c	τ	K	7.10
C, H <sub>16</sub>	154,7	10.7	165	6,62	2,38	0,486	510	0,471	454
C H <sub>18</sub>	174,4	19,7 22,7	187	6,71	2,47	0,511	19	0,556	536
C, H,	197,1	, ,	209	6,75	2,53	0,501	18	0,654	630
C10H22	219,2	22,1 22,7	231	6,90	2,62	0,505	18	0,818	789
C11 H24	241,9	, ,	253	6,96	2,68	0,503	19	1,000	965
C13H26	263,8	21,9 20,6	275	7,10	2,78	0,506	20	1,240	1281
C13H28	284,4		297	7,19	2,84	0,498	21	1,638	1579
C14H80	308,7	24,3	319	7,25	2,91	0,499	21	2,252	2172
C15H82	332,0	23,3	341	7,36	2,99	0,499	22	2,973	2868
C16H84	353,3	21,3	363	7,41	3,04	0,496	22	3,794	3660

 $D_0$  ist die Dichte bei  $0^\circ$ ,  $\alpha$  und  $\beta$  sind die Constanten in der Formel für die Dichte  $D_t = D_0 (1 - \alpha t - \beta t^2)$ , T ist die Siedetemperatur, bei der die Dichte  $D_T$  bestimmt ist, M. V ist das Molecularvolumen bei T,  $\Delta$  der Zuwachs des Molecularvolumens für  $CH_2$ , k das unter Zugrundelegung der Hypothese von Kopp berechnete Molecularvolumen,  $\Delta$  ist der mittlere Ausdehnungscoëfficient zwischen 0 und  $30^\circ$ ,  $\alpha_1$  zwischen 0 und  $T^0$ . Die Capillaritätscoëfficienten  $a^2$  und  $\alpha$  sind bei ca.  $13^\circ$ , die Reibungscoëfficienten K (die des Wassers bei  $22,8^\circ$  gleich 1 gesetzt) bei ca.  $22^\circ$  bestimmt, daraus ist die absolute Reibung  $\eta$  berechnet; die specifischen Wärmen c sind zwischen ca.  $15^\circ$  und  $\tau^\circ$  bestimmt.

Die Brechungsexponenten theilen wir nicht mit, da sie nur für die D-Linie bestimmt wurden.

Für die Diëlectricitätsconstanten  $\Delta$  fand Bartoli und Stracciati folgende Werthe nach der Methode von Silow bei  $t^0$ :

	t	Δ	n	VA
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	8,1	1,811	1,885	1,346
C10H22	6,2	1,950	1,426	1,398
C16H34	12,4	2,134	1,457	1,461

Aus den gesammten Beobachtungen zieht der Verf. folgende Schlüsse für die Aenderung der Eigenschaften der Verbindungen  $C_nH_{2n+2}$ , wenn man in der Reihe aufsteigt:

Die mittleren Ausdehnungscoëfficienten zwischen 0 und 30° und 0° und dem Siedepunkt nehmen regelmässig ab.
 Die Molecularvolume bei der Siedetemperatur unterschei-

den sich von den nach Kopp berechneten. Einem Zuwachs von CH<sub>2</sub> entspricht nicht ein constanter Zuwachs des Molecularvolumens. Die Differenzen sind grösser als die Beobachtungsfehler. (Der so sehr unregelmässige Gang der Differenz hat aber jedenfalls in Beobachtungsfehlern seinen Grund.)
3) Die Capillaritätsconstanten a² und α, gemessen bei gewöhnlicher Temperatur, nehmen regelmässig ab. 4) Die Reibungscoëfficienten wachsen schnell und regelmässig. 5) Die Brechungsindices wachsen. 6) Die spec. Wärmen bleiben constant. 7) Die Körper leiten nicht den Strom und haben spec. Inductionscoëfficienten, die nahezu dem Maxwell'schen Gesetz entsprechen.

E. W.

- W. Müller Erzbach. Die Wirkungsweite von der Molecularkraft der Adhäsion (Verhandl. d. phys. Ges. zu Berlin 1885. Nr. 1 u. 2. p. 8—14).
- 3. Die Wirkungsweite der Adhäsion und ihre Abnahme bei zunehmender Entfernung (Exner's Rep. 21, p. 542—553. 1885).
- Kayser. Dasselbe (Verhandl. d. phys. Ges. zu Berlin 1885.
   Nr. 4, p. 29-33).
- G. Quincke hat bekanntlich, fast genau übereinstimmend mit Plateau, aus der Anziehung von Flüssigkeiten durch feste Körper für den Radius der Wirkungssphäre der bezüglichen Molecularkraft den mittleren Werth von 0,000 057 mm abgeleitet. Der Verf. hat nun in der Meinung, dass die leicht beweglichen luftförmigen Körper für die Wahrnehmung molecularer Anziehung empfindlicher wären, die Absorptionen einiger Dämpfe durch verschiedene Oxyde näher untersucht und ist zu dem Resultate gekommen, dass Thonerde bis auf eine Entfernung von mindestens 0,0015 mm den Wasserdampf, und bis 0,0017 mm Schwefelkohlenstoffdampf an ihrer Oberfläche festhält. Es wurde dabei ein Maximum der Oberfläche der absorbirenden Pulver durch Messung und Abschätzung bestimmt und dann nach dem bekannten Gewichte der absorbirten Dämpfe die Höhe der angezogenen Schicht berechnet. Bunsen hat bei der viel schwächeren Absorption des Wasserdampfes an gemessenen Glasfäden eine Dicke der absorbirten Schicht von 0,00023 mm

direct beobachtet. Nimmt man den Durchmesser eines Molecüls nur gleich 10<sup>-8</sup>, so würde er doch in der gefundenen Entfernung von 0,0015 mm 150 000 mal aufgehen, während der Durchmesser der Sonne in der mittleren Entfernung des Neptun nur 3240 mal enthalten ist.

Dass der absorbirte Schwefelkohlenstoff an der Oberfläche liegt, wurde daraus gefolgert, dass er beim blossen Hineinwerfen der Thonerde in Wasser sich sofort in Tropfenform abscheidet. Um speciell den Beweis zu liefern, dass die Adhäsion nicht nur bei unmittelbarer Berührung, sondern auch auf grössere Entfernungen wirksam ist, wurden zwei Schichten absorbirter Dämpfe, von Wasser und von Schwefelkohlenstoff, die nacheinander aufgenommen waren, als übereinander liegend durch ihre Dampfspannung nachgewiesen. Einer grösseren Dicke der unteren Schicht entsprach dabei regelmässig eine geringere der oberen, wie es die begrenzte Fernwirkung der Molecularkraft erwarten lässt.

Mittlere Entferanne der Bohiobten Quadrate der Entfernung		Ansiehung	Reciproke Werthe nach den drei vorhergehenden Beihen ze				
	nach dem Spannungs-	nach	nach den Mengen der	1	1 1	1	
부출장	8	verluste	van't Hoff	gleich wirk-	0,40	671	63,9
23	der	1-0		Schwefelsäure	als Einheit		
1	:   1	0,40	671 Atm.	63,9	1	1	1
0,93	0,86	0,45	786	69,8	0,89	0,86	0,90
0,80	0,64	0,53	992	80,8	0,76	0,68	0,79
0,68	0,46	0,56	1080	86,2	0,71	0,62	0,74
0,56	0,31	0,62	1270	97,6	0,64	0,53	0,65
0,51	0,26	0,71	1626	116,9	0,56	0,41	0,55
0,44	0,19	0,79	2050	127,1	0,52	0,82	0,50
0,41	0,17	0,89	2899	197,6	0,45	0,23	0,32
0,37	0,14	0,92	3316	233,3	0,44	0,20	0,28
0,33	0,11	0,95	3934	271,8	0,42	0,17	0,23
0,28	0,08	0,975	4838	405,1	0,41	0,14	0,15
0,26	0,07	0,986	5594	499,2	0,41	0,12	0,128
0,26	0,07	0,994	6712	640,8	0,40	0,10	0,10
0,25	0,06	0,997	7620		0,40	0,09	<u>,</u>

Für das von der Thonerde absorbirte Wasser wurde nach seiner regelmässig abnehmenden Dampfspannung auf mehrfache Weise der Zusammenhang zwischen Entfernung und Anziehung gesucht. Für die Verhältnisse der Abstände der Wasserschichten von gleicher Dampfspannung, der Aequipotentialflächen, liessen sich obere und untere Grenzen finden, und für die Anziehung wurde als Maassstab einmal die Menge der das Wasser gleich stark bindenden Schwefelsäure und dann der nach der Formel von van't Hoff berechnete Atmosphärendruck benutzt. Der blosse Spannungsverlust war als Maass für ganz geringe Spannungen nicht mehr brauchbar. Das Ergebniss der zunächst auf gewöhnliche Temperatur beschränkten Untersuchung ist in der vorstehenden Tabelle enthalten, für höhere Temperaturen sind weitere Messungen vorbehalten.

Nach einer vergleichenden Erörterung der überhaupt verwendbaren Maasse sind die beiden letzten festgehalten, und beide ergeben trotz ihrer principiellen Verschiedenheit ein darin übereinstimmendes Resultat, dass die Anziehung nicht in einfacher Weise nach einer constanten Potenz der Entfernung abnimmt, sondern dass diese Potenz in grösserer Nähe immer höher wird. Bunsen wurde durch seine Beobachtungen der Adsorptionen beim Glase auf eine analoge Folgerung hingeführt.

Kayser fasst die von Müller-Erzbach beobachteten Absorptionserscheinungen so auf, dass die Gase von den festen Körpern bloss infolge des Dichtigkeitsunterschiedes angezogen werden, und dass die so absorbirte und verdichtete Gasschicht nur durch ihre grössere und unter Umständen dem festen Körper fast gleiche Dichte eine entsprechende Wirkung ausübt. So werde diese Verdichtung unter fortwährender Abschwächung unendlich lange Zeit derartig fortgesetzt, dass die adsorbirten Schichten immer geringere Dichte annehmen.

Dieser Auffassung gegenüber hat Müller-Erzbach in demselben Berichte hervorgehoben, dass sie die von ihm beschriebenen Erscheinungen bei der Adsorption zweier übereinanderliegender Schichten nicht erkläre, und dass sie namentlich der Erfahrung widerspreche, nach welcher Oxyde von fast gleicher Dichtigkeit, aber verschiedenem chemischen Verhalten, z. B. Löslichkeit in Säuren, dasselbe Gas in sehr verschiedenem Grade absorbiren.

## 5. L. Th. Reicher. Ueber die Geschwindigkeit der Verseifung (Lieb. Ann. 228, p. 257—287. 1885).

Der Verf. wendet sich zunächst gegen den Begriff der Anfangsgeschwindigkeit, wie ihn Menschutkin definirt, der darunter die in der ersten Stunde gebildete Estermenge versteht, da diese Zeit eine durchaus willkürliche ist. Aus länger anhaltenden Messungen die Geschwindigkeitsconstanten abzuleiten, ist wegen der Nebenumstände, Bildung des Esters etc. nicht möglich. Es lässt sich dies nicht etwa dadurch umgehen, dass man die beiden wirkenden Körper in solchen Mengen mischt, dass der eine im grossen Ueberschuss vorhanden ist, da dann die Reaction zu langsam vor sich geht Dasselbe gilt für den inversen Process, wo Ester mit Wasser zersetzt wird.

Der Verf. hat daher, wie Warder, die Verseifungsgeschwindigkeiten der Ester mit Basen bestimmt.

Als Concentration bezeichnet er die Zahl Moleculargewichte in Kilogrammen, die in einem Cubikmeter enthalten
sind. Die Geschwindigkeitsconstante k ist die Concentrationsabnahme in der Zeiteinheit, falls die Flüssigkeit während
dieser ganzen Zeit die reagirenden Körper in der Concentration Eins enthielte. Zur Berechnung von k dienten die
bekannten logarithmischen Gleichungen.

Der Gehalt der Lösung an Natron wurde durch Titrirung bestimmt. Es ergaben sich folgende Resultate:

#### Verseifung mit:

			0		
	äthyläther 4º mit	Natron bei Essigsäuree	•	Natron bei 14 Aethylesten	•
	k	<del>)</del> 	k		k
Na <sub>2</sub> O	2,307 1)	Methyl	3,493	Essigsäure	3,204 1)
K <sub>2</sub> O	2,298	Aethyl	2,307	Propions.	2,816
CaO	2,285	Propyl	1,920	Butters.	1,702
SrO	2,204	Isobutyl	1,618	Isobutters.	1,731
BaO	2,144	Isoamyl	1,645	Isovalerians.	0,614
$(NH_4)_2O$	2,011			Benzoës.	0,830

1) Warder fand 2,324. 2) Warder fand 3,240.

Aus den Versuchen selbst geht hervor, dass der Reactionsverlauf bei zweiwerthigen Basen, mit Ausnahme des Ammoniaks, fast gleich sind. Mit zunehmendem Atomgewicht der

Basen nimmt k ab. Beim Ammoniak bildet sich vielleicht zunächst Acetamid.

Die Geschwindigkeitsconstante nimmt beim Uebergang von Methyl- zu Aethylalkohol um 1,186 ab; diese Abnahme ist von Aethyl- zu Propylalkohol bedeutend kleiner, 0,387. Von Isobutyl- zu Isoamylalkohol scheint wiederum ein Steigen um 0,027 zu folgen.

Aus der letzten Tabelle folgt, dass sich die Verseifungsgeschwindigkeit noch danach richtet, ob die Säure primär, secundär oder tertiär ist, d. h. ob die Gruppe COOH an CH<sub>2</sub>, CH oder C gebunden ist. k ist bei der tertiären Benzoësäure grösser als bei der secundären Isobuttersäure, und bei dieser grösser, als bei der primären Isovaleriansäure. Abweichendes folgt aus den Versuchen von Menschutkin.

Es scheint dem Verf. noch, als ob, je kleiner die Zahl Atome im Säuremolecül, um so grösser die Verseifungsgeschwindigkeit ist. E. W.

6. E. Mulder. Ueber ein Ozonometer mit Effluvium und die Zersetzungsgeschwindigkeit des Ozons (Rec. Trav. Chim d. Pays-Bas 4, p. 139—146. 1885).

Zunächst bestätigt der Verf. durch neue Versuche, dass die in gleichen Zeiten sich zersetzende Ozonmenge proportional der gesammten vorhandenen ist. Versuche bei 30° und 50° lehrten, dass bei 50° sich beträchtlich mehr Ozon zurückbildet (etwa im Verhältniss von 60:15) als bei 30°.

E W

7. W. Spring. Beitrag zur Kenntniss der Massenwirkung (Chem. Ber. 18, p. 344—346. 1885).

Im Anschluss an eine Arbeit von A. Potilitzin über die Verdrängung des Chlors durch Brom und die von einer Wärmeabsorption begleiteten Reactionen theilt Verf. folgende ältere Ergebnisse mit:

Reiner N über auf 400—500° erhitzes PbCl<sub>2</sub> geleitet, liefert Cl<sub>2</sub>. CO<sub>2</sub> wirkt analog. O<sub>3</sub> wirkt analog unter Bildung von PbO. PbCl<sub>2</sub> wird bei 110° durch Wasserdampf langsam zersetzt; mit steigender Temperatur nimmt die Reaction an Schnelligkeit zu. Wasserdampf gibt Salzsäure aus PbOPbCl<sub>4</sub> bei 140—200°, 2PbOPbCl<sub>5</sub> bei 311—335°,

3 PbOPbCl<sub>2</sub> bei 420—450°, 4 PbOPbCl<sub>2</sub> bei 500—550°, 5 PbOPbCl<sub>3</sub> bei der höchsten Ofenhitze.

H<sub>2</sub> über KCl oder NaCl, das im Platinschiffchen auf Rothgluth erhitzt ist, liefert Salzsäure, und es bildet sich eine Platin-Kalium-, resp. -Natriumlegirung. Sauerstoff wirkt unter diesen Umständen nicht. Je weniger KOH sich gebildet hat, um so stärker wird KCl durch Wasserdampf zersetzt. Es muss mindestens 7 KCl auf 1 KOH vorhanden sein, damit eine Zersetzung in HCl durch Wasserdampf stattfinden kann. Selbst bei Rothgluth bildet sich keine HCl, wenn man nur 3 KCl auf 1 KOH hat. Die Reactionen beginnen für 7 KCl + KOH bei 400°, für 8 KCl + KOH bei 340—350°, für 9 KCl + KOH bei 290—300°, für 11 KCl + KOH bei 200°.

Für ein Gemisch von 10 NaCl + 1 NaOH findet bei 140° keine, zwischen 235—410° eine langsame, bald aufhörende, bei 500° eine regelmässige statt.

NaCl im Wasserdampf erhitzt geben NaOH.

Ein Gemisch von NaOH und NaCl schmilzt leicht Erst wenn zwischen 7 bis 8NaCl auf 1NaOH kommen, tritt bei Uebertreten von Wasserdampf Salzsäureentwickelung ein.

E. W.

8. J. Derwyts. Bemerkungen über einige Punkte der Dynamik (Mém. de la Soc. de Liège (2) 10, 1885. 8 pp. Sep.).

Der Verf. will, ähnlich wie Boussinesq im Septemberheft 1882 der C. R. eine einfache Definition des Parameters  $\Delta V$  der Potentialfunction gegeben hat, eine Interpretation der für die invariable Ebene gültigen Constanten des Flächensatzes versuchen. Seine Theoreme sind die folgenden:

Bildet man die Summe der Producte der Massen aller Körperpunkte in die Flächen, welche ihre Radienvectoren auf einer und derselben Ebene überstreichen, und nimmt das Mittel aus den Quadraten aller solcher Producte bezüglich sämmtlicher Ebenen des Raumes, so ist dasselbe bis auf einen Zahlenfactor gleich dem Quadrate der Constanten des Flächensatzes für die invariable Ebene. — Multiplicirt man in einem System, dessen Massenmittelpunkt mit gleichförmiger Geschwindigkeit auf einer Geraden fortschreitet, die

Masse jedes einzelnen Punktes mit der Summe seiner Bewegungsgrössen bezüglich des erstgenannten Punktes und einer und derselben Axe, so ist die Summe dieser Producte gleich dem Doppelten der Gesammtmasse des Systems, multiplicirt mit der Summe der nämlichen Momente bezüglich des Massenmittelpunktes. — Die Summe der Producte aus der Masse jedes Punktes eines Körpers und dem Trägheitsmoment für diesen Punkt und eine Axe gegebener Richtung ist doppelt so gross wie die totale Masse des Systems, multiplicirt mit dem Trägheitsmoment für den Massenmittelpunkt. — Die Summe aus der Masse jedes Körperpunktes und der lebendigen Kraft des Körpers bezüglich dieses Punktes ist gleich der lebendigen Kraft bezüglich des Massenmittelpunktes mal der doppelten Masse des Körpers. W. H.

#### 9. Ein Heber (Cosmos 34, p. 317. 1885).

Um die Bewegung der Flüssigkeit in den Schenkeln eines Hebers sichtbar zu machen, ist das obere Ende einer doppelt gekrümmten Glasröhre schräg abgeschnitten und taucht in ein Glas mit Wasser nur mit halber Schnittöffnung ein, während das untere Ende in eine Spitze ausgezogen ist. Es entsteht beim Ansaugen eine Bewegung einer von Luftblasen unterbrochenen Wassersäule.

10. **H. Emsmann.** Der kartesianische Taucher kein Spielzeug (Z.-S. z. Förderung d. phys. Unterrichts 2, p. 55-57. 1885).

Der Verf. macht erst auf einige Methoden aufmerksam bei Füllung des gewöhnlichen kartesianischen Tauchers und zählt dann eine Reihe Versuche auf, in denen derselbe zur Verwendung kommt.

11. E. Mercadier. Ueber die Bestätigung der Schwingungsgesetze kreisförmiger Scheiben (C. R. 100, p. 1290—92 u. 1335—38. 1885).

Der Verf. hat die experimentelle Gültigkeit der theoretischen Formel  $n = ke/d^2$  für die Schwingungszahl einer kreisförmigen Scheibe geprüft (e Dicke, d Durchmesser, k eine Constante des Materials). Die Scheiben waren aus Eisen oder gewalztem Stahl, hatten 10-20 cm Durchmesser und 0,5 bis 1,5 mm Dicke. Zu den Versuchen diente der bei früheren Untersuchungen an rechteckigen Stäben (C. R. 98, p. 803. 1884) benutzte und Beibl. 8, p. 563 beschriebene Apparat (electrischer Stromkreis mit zwei Electromagneten und Chronograph). Die Scheibe ruhte mit drei äquidistanten Punkten der Knotenlinie auf isolirenden Stützen. Für je zwei aus derselben Platte geschnittene Scheiben wurde das Verhältniss n/n' ihrer Schwingungszahlen durch directe Beobachtung derselben und dann durch Berechnungen aus den Dimensionen bestimmt. Der Unterschied \( \Delta \) beider Werthe war meist grösser, als dass er auf Fehler in den Messungen von e und d hätte zurückgeführt werden können. Besonders gross war \( \Delta \) bei Scheiben von weniger als 1 mm Dicke und stieg in einem Falle bis auf 24%, des berechneten Werthes. Besondere Versuche an Stahlscheiben von 1,5 bis 6 mm Dicke (welche durch Anklopfen mit einem Korkhammer zum Tönen gebracht wurden) bewiesen, dass 1 um so kleiner wird, je grösser die Dicke der Scheibe.

Die präcise Ausbildung der theoretisch berechneten Schwingungen wird nach dem Verf. durch die Heterogenität des Materials um so mehr gestört, je dünner die Scheibe ist. Dagegen hat die Heterogenität keinen erheblichen Einfluss auf die Schwingungen rechteckiger Stäbe, weil zu ihrer regulären Ausbildung die Gleichheit der Elasticität in allen Richtungen nicht erforderlich ist. Um dies zu zeigen, wurden aus Stahlscheiben von 15 cm Durchmesser und 1, resp. 0,75 mm Dicke, bei denen  $\Delta$  bis auf 20  $^{\circ}/_{\circ}$  gestiegen war, rechteckige Platten von 14 cm Länge und 3 cm Breite geschnitten und diese in Schwingungen versetzt. Der Unterschied zwischen den berechneten und beobachteten Werthen von n/n' erreichte noch nicht  $2^{\circ}/_{\circ}$ . Lck.

Die Verf. haben auf vier verschiedene Arten den Elasticitätsmodul E des Eises zu bestimmen versucht. Die Be-

<sup>12.</sup> J. Trowbridge und A. M. McRae. Elasticität des Eises (Sill. J. (3) 29, p. 349-355. 1885).

obachtungen an Eiscylindern, welche sie durch Gefrieren des Wassers in Metallröhren erhielten und durch Anhängen eines Gewichtes verlängerten, führten zu keinem brauchbaren Resultat. Dagegen gelang es, zwei Cylinder in Transversalschwingungen zu versetzen. Eine am freien Ende befestigte Nadel zeichnete die Schwingungen auf eine berusste Glasplatte. Gleichzeitig zeichnete eine Stimmgabel ihre Schwingungen auf dieselbe Platte. Durch Vergleich beider Curven wurde die Schwingungszahl des Eiscylinders gefunden und daraus  $E=66\times 10^9$  resp.  $55\times 10^9$  in absolutem Maass, bezogen auf Centimeter und Secunde, berechnet.

Sodann wurden aus dem Eise eines Teiches gesägte Prismen auf zwei Stützen gelegt und mit zwei gleichen Gewichten, welche zwischen den Stützen in gleichen Abständen von der Mitte aufgesetzt wurden, belastet. Beobachtet wurde die Senkung der Mitte. Die Stützen waren 1-2 m voneinander entfernt, die Belastung betrug 4 bis 25 k. Die Prismen waren 4,5 bis 22,6 cm breit und 4,5 bis 11,0 cm dick. Die auf dem Teiche selbst angestellten Versuche lieferten im Mittel  $E=61.10^{9}$ , dagegen ergaben die im Laboratorium ausgeführten und für zuverlässiger angesehenen Bestimmungen  $84.10^{9}$ .

Schliesslich wurde der Longitudinalton eines Eisprismas bestimmt und daraus  $E=86.10^9$  berechnet.

Bevan hatte (Phil. Trans. 1826)  $E = 54.10^{9}$  gefunden. (Nach Frankenheim [Cohäsionslehre 1835] ist E = 541, d. i. in obigem Maasse  $53.10^{9}$ .)

13. Herbert Tomlinson. Der Einfluss von Deformation und Kraft (stress and strain) auf die physikalischen Eigenschaften der Materie. Fortsetzung von Theil I: Elasticitäts-Moduln. Zähigkeit (viscosity) der Metalle (Auszug. Proc. of the Lond. Roy. Soc. 38, p. 42—45. 1884).

Es handelt sich um Versuche, die denen von G. Wiedemann und Sir W. Thomson ähnlich sind. Die zu untersuchenden Drähte waren oben in einen messingenen Block eingespannt und von einem hölzernen Cylinder von 600 cm Länge zum Schutz gegen Luftzüge umgeben. Dieser Cylin-

der sass auf einem geräumigen Holzkasten, dessen Vorderwand ein Glassenster trug, während eine Seitenwand als Thüre diente. Hierin konnte sich der mit verschiebbaren Gewichten verschene. am unteren Ende des Drahtes befestigte Balken bewegen, dessen Schwingungen mittelst Spiegel, Scala und Lampe beobachtet wurden. Wegen der bedeutenden Länge des Drahtes (600 cm) und seiner geringen Stärke (weniger als 1 mm) waren die molecularen Verschiebungen bei nicht zu grossen Amplituden sehr gering.

Etwaige permanente Torsionen wurden durch langes Aushängen beseitigt, sodass beim sorgfältigen Loslassen des Schwingers die Abnahme der Schwingungsamplitude meist genau beobachtet werden konnte.

Es sind die verschiedenen Ursachen auseinandergesetzt durch welche ein Energieverlust herbeigeführt werden kann und es ist experimentell nachgewiesen, dass sie alle gegen den Einfluss des Luftwiderstandes und der inneren molecularen Reibung des Metalls vernachlässigt werden können.

Eine vollständige Rechnungsmethode zur Eliminirung des Luftwiderstandes ist angegeben und dabei darauf hingewiesen, dass bei einigen Metallen dieser gegen den inneren Reibungswiderstand zurücktritt, während es bei anderen gerade umgekehrt ist.

Eine mathematische Untersuchung über den Energieverlust, die an einem unter dem Einfluss der Torsionselasticität schwingenden Drahte angestellt wurde, zeigt wenn man die innere Reibung fester Körper als gleich mit der von Flüssigkeiten annimmt, in Bezug auf die proportionelle Abnahme der Amplitude, a) dass der Verlust unabhängig ist von der Amplitude, und b) dass er umgekeht proportional ist der Schwingungsperiode. Versuche zeigten dass, wenn a) erfüllt ist, dies für b) nicht gilt, sodass, wenn man blos das Trägheitsmoment und nicht die Masse des Schwingers ändert, statt, dass eine im umgekehrten Verhältniss zur Schwingungsperiode proportionale Verringerung der Amplitude eintrat, diese in ziemlicher Ausdehnung von der Schwingungsperiode unabhängig zu sein schien.

Der Verf. untersuchte zunächst das Nachlassen der Elasticität bei Drähten, welche mehrere Tage oder Wochen fortdauernd geschwungen hatten, und fand, dass dasselbe nicht eintrat, wenn der Draht aus einem beliebigen Metall in genügend grossen, innerhalb der Elasticitätsgrenzen gelegenen Amplituden schwang, sondern im Gegentheil eine wiederholte Oscillation von einer Verringerung des Energieverlustes begleitet war.

Mässige permanente Torsion ergab eine Verringerung des Energieverlustes bei Kupferdraht und eine Vermehrung desselben bei Eisendraht, während eine erneute permanente Torsion in beiden Fällen eine Vergrösserung des Energieverlustes ergab. Den Unterschied im ersten Fall sucht der Verf. aus der grösseren Coërcitivkraft des letzteren Metalls zu erklären.

Das Durchleiten eines galvanischen Stromes von 1—3 Ampere Stärke ergab bei Eisen, Nickel und Zinn keinen merklichen Effect für den Energieverlust, obgleich dieser Strom in den zwei ersten eine bedeutende circulare Magnetisirung zu erzeugen im Stande war. Eine bei dieser Gelegenheit angestellte Untersuchung über den Energieverlust schwingender Magnete ergab hauptsächlich, dass die den magnetischen Einflüssen entsprechende Verringerung der Amplitude gleich ist der durch den Luftwiderstand erzeugten, und mit ihr gleichen Gesetzen folgt.

Grosse Aufmerksamkeit wurde den durch Temperaturschwankungen erzeugten Aenderungen der Energie zugewandt, und es zeigte sich, dass bei allen Metallen durch eine Temperaturzunahme eine Vergrösserung des Energieverlustes eintritt, ausser bei Eisen (wahrscheinlich ist hier ausgeglühter Klaviersaitenstahl gemeint). Eine nähere Untersuchung dieses Verhältnisses ergab, a) dass in einem durch Torsionselasticität schwingenden Eisendraht der Energieverlust ziemlich stark verringert werden kann durch wiederholtes Erwärmen auf 100° und darauffolgende lang andauernde Abkühlung, b) dass der Energieverlust durch ein Ansteigen der Temperatur temporär sehr vermindert wird, wobei das logarithmische Decrement doppelt so gross ist, wie bei 100°.

Der Energieverlust bei 100° ist in einem Eisendraht, der wiederholt auf 100° erhitzt und bis zu Stubentemperatur abgekühlt worden ist, so klein, dass er fast ganz gegen den Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX. durch Luftwiderstand erzeugten vernachlässigt werden kann. Für die Torsionssteifigkeit ergibt sich die Formel:

 $r_t = r_0 (1 - 0,0001443t - 0,0000015804t^3),$ 

wenn  $r_0$  die Steifigkeit bei  $0^{\circ}$  angibt.

Am Schlusse weist der Verf. darauf hin, dass es bisher unmöglich sei, einen Zusammenhang zwischen dem relativen electrischen Leitungsvermögen und der Steifigkeit der Metalle zu finden.

Die ganze Untersuchung lehrt, dass der Energieverlust, welcher der inneren Reibung in einem tordirend schwingenden Draht entspricht, nicht mit den Gesetzen der Reibung der Flüssigkeiten übereinstimmt, wohl aber mit den Gesetzen der äusseren Reibung, d. h. dass sie beide von der Schnelligkeit unabhängig sind.

14. Worthington. Ueber den Fehler, der bei Prof. Quincke's Methode der Berechnung der Oberflüchenspannung aus der Dimension flacher Tropfen und Blasen begangen wird (Phil Mag. (5) 20, p. 51—66. 1885).

Quincke nimmt bei seiner Rechnung an, dass der Tropfen am Scheitel eben, und dass die Krümmung in einer zur Ebene der Zeichnung senkrechten Ebene Null sei. Er gelangt so zu seiner Gleichung  $T = (K - k)^2 D/2$ , worin T die Oberflächenspannung, K die grösste Höhe des Tropfens k der Abstand des grössten horizontalen Querschnittes von der Unterlage und D die Differenz der Dichten beider Medien ist. Bezeichnet man mit b den Krümmungsradius am Scheitel in der Ebene der Zeichnung, so kommt rechts ein Glied (2T/b)(K-k) hinzu; und berücksichtigt man noch die Krümmung in der zur Zeichnung senkrechten Ebene, so ergibt sich ein weiteres Glied, das auf der rechten Seite abge-

zogen werden muss  $T\int_{0}^{K-k} T dz/R'$ , worin R' mit z also dem Ab-

stand vom Scheitel variirt. Das Integral findet sich bei Laplace berechnet, aber unter der Voraussetzung, dass die Höhe des Tropfens gegen die horizontalen Dimensionen zu vernachlässigen sei; der Verf. kann deshalb nur eine beschränkte Zahl der Quincke'schen Versuche nach seiner Formel ver-

bessern; er bedient sich für sein Correctionsglied der von Quincke gefundenen Werthe. Bezüglich der Ausrechnung muss auf das Original verwiesen werden.

In der folgenden Tabelle sind unter Q die Quincke'schen Werthe, unter W die von Worthington berechneten, unter C die aus Messungen in Capillarröhren gefundenen angegeben.

	Q	W	C	C bestimmt von
Luftblase in unterschwef-	0,07903	0,06858	0,07636	Quincke
Luftblase in destillirtem Wasser (25°)	0,08253	0,07348	{0,07235 {0,07345	Quincke (16,2°) Wolf (25°)
Luftblase in Schwefel- kohlenstoff (25°)	0,08274	0,0299	0,03343	Quincke (18°)
Luftbl. in Olivenöl (25,8°).	0,03760	0,03392	0,03271	Quincke (22°)
" " Terpentinöl (25,1°)	0,3033	0,02818	0,02765	Quincke (21,7°)
" ,, Petroleum (24,2°)	0,03244	0,02912	0,02566	? (22,3*)
,, absolutem Alko- hol (25,3°)	0,02599	0,02367	0,02237 0,02365	Quincke (21,8°) Mendelejeff (15°)
Quecksilber in Luft (20°).	0,5503	0,5028	-	_
Schwefelkohlenst. i. Wasser	0,04256	0,04086	<b>-</b>	<u> </u>
Chloroform in Wasser	0,03010	0,026296	<del> </del>	_
Olivenöl in Wasser	0,02096	0,01818	-	_
Terpentinöl in Wasser	0,01177	0,01127	-	_
Quecksilber in wässeriger Lösung von unterschwef- ligsaurem Natrium	0,45107	0,4208	_	_
Quecksilber in Wasser	0,4258	0,3844	-	<del>-</del>
" " Olivenöl	0,3419	0,31066	-	
" " Terpentinöl	0,2554	0,236		_
", ", Petroleum.	0,2861	0,2653	_	_
" " Alkohol	0,4025	0,3569	-	_
Olivenöl in Alkohol	0,00226	0,00210	-	_

Bei einigen Substanzen ist die Uebeinstimmung zwischen W und C noch nicht ausreichend; im allgemeinen verkleinert

das Correctionsglied den Quincke'schen Werth um etwa 10° le besonders im Fall der Tropfen einer Flüssigkeit in einer anderen. Worthington denkt demnächst eigene Messunger vorlegen zu können, bei denen er günstigere Dimensioner wählt. Er macht darauf aufmerksam, dass die Messunger an Tropfen unter sich viel weiter abweichen (15°/0 und mehr) als die an Capillarröhren (selten mehr als 2°/0). Rayleigh benutzte für die Berechnung der Wellenlänge in einem oscillirenden Wasserstrahl den Quincke'schen Werth für T bei Wasser und gelangt nach seiner eigenen Angabe zu einem zu kleinen Resultat; führt man Worthington's Werth ein, so erhält man ein mit der Theorie genau übereinstimmendes Resultat.

In einer Nachschrift gibt der Verf. eine Umrechnung der Tabelle der Quincke'schen Resultate, wie sie in Maxwell's Theory of Heat gegeben.

Oberflächenspannung bei ca. 20° C.

		T an c	<b>geg</b> en	
Flüssigkeit	Spec.	Luft	Wasser	Queck- silber
Wasser	1,0	7,35	0	38.44
Quecksilber	13,543	50,28	38,44	. 0
Schwefelkohlenstoff	1,2687	2,99	4,09	(37,97)
Chloroform	1,4878	(3,12)	2,63	(40,71)
Alkohol	0,7906	(2,36)	-	35,69
Olivenöl	0,9136	3,39	1,82	31,07
Terpentinöl	0,8867	2,82	1,13	23,60
Petroleum	0,7977	2,91	(2,83)	26,63
Salzsäure	1,1	(7,15)	`_ '	(38,41)
Lösung von unterschwef-	, <i>'</i>	1	1	1
ligsaurem Natrium	1,1248	6,85	_ '	42,08

Die eingeklammerten Werthe konnten von Worthing $^{tol}$  nicht berichtigt werden. Ar.

Kieseling. Demonstration der Tonbildung in Orgelpfeifen (Z.-S. zur Förderung des phys. Unterrichts 2, p. 64—66.
1885).

Eine offene Labialpfeise von 50—60 cm Länge mit quadratischem Querschnitt wird unmittelbar über dem Pseisensus quer durchgesägt, sodass sich die Kernspalte gegen das an der Mundössnung besindliche Labium verschieben lässt. Verschiebt man die Pseisenröhre, sodass der Anblasestrom ausserhalb dicht vor dem Labium vorbeigleitet, so intonirt die Pseise nicht. Sie spricht erst an, wenn man senkrecht gegen den Anblasestrom bläst und ihn dadurch in die Pseise hineindrückt. Verschiebt man hingegen die Pseise, sodass der Anblasestrom innen dicht hinter dem Labium vorbeigleitet, so intonirt die Pseise gleichfalls nicht, bis man durch einen leichten Schlag auf die obere Pseisenössnung den Anblasestrom aus der Mundössnung hinausdrückt.

16. A. J. EUIS. Tonometrische Beobachtungen über einige vorkommende nicht harmonische musikalische Scalen. Mit Unterstützung von A. J. Hipkins (Proc. of the Roy. Soc. 37, p. 368—385. 1884).

Die Abhandlung enthält eine Zusammenstellung nicht harmonischer Scalen, welche, wenn es irgend anging, bei persönlichem Anhören von dem Verf. mit über 100 Stimmgabeln verglichen worden sind. Um die dabei angegebenen Schwingungszahlen in gleichmässig temperirte Halbtöne umsetzen zu können, ist eine Verwandlungstafel beigefügt. O.

17. Joachim Sperber. Versuch eines allgemeinen Gesetzes über die spec. Würme (Zürich, Cäsar Schmidt, 1884).

Nach einigen Einwänden gegen das Dulong-Petit'sche Gesetz stellt der Verf. folgende allgemeineren Gesetze auf, welche sammt einigen zur Begründung dienenden Sätzen wörtlich folgen mögen: Jedes Molecül stellt eine Kugel dar, deren Durchmesser die Moleculargrösse, d. h. die Anzahl der Atome im Molecül ist, der Diameter eines Atoms als Maasseinheit betrachtet. Ferner ist jedes Molecül von einer Aether-

hülle von gleichem Durchmesser wie das Molecül umgeben. Diese Aetheratmosphäre unterscheidet sich bei Molecülen verschiedener Körper: 1) Durch die Oberflächengrösse, welche dem Quadrate der Moleculargrösse (Anzahl Atome im Molecül) gerade proportional ist; 2) durch die Dichte, indem sie bei einem schwereren Molecül dichter, bei einem leichteren dünner ist. Einen Körper erwärmen heisst nun, die Atmosphären seiner Molecüle verdünnen. Diese Arbeit ist um so grösser, je grösser die Aetherhülle, um so kleiner, je grösser die Aetherdichte; sie ist also dem Moleculargewichte umgekehrt, dem Quadrate der Moleculargrösse gerade proportional. Dasselbe gilt dann von der spec. Wärme. Einige weitere Gesetze knüpfen sich hieran an.

18. **Kiessling.** Mittheilung über das pneumatische Feuerzeug (Z.-S. zur Förderung des phys. Unterrichts 2, p. 45—46. 1885).

Der Verf. empfiehlt, die Büchse bis ca. 30—40° C. zu erwärmen und den Zunder vorher etwas anzukohlen. O.

 Fr. Except. Ueber eine neue Methode zur Bestimmung der Grösse der Molecüle (Monatshefte f. Chem. 6, p. 249—278. 1885).

Unter der Voraussetzung, dass die Dielectrica aus leitenden Partikelchen bestehen, die durch nicht leitende Räume getrennt sind, und dass diese Partikelchen Kugelgestalt haben, kommt Clausius zu dem Schluss, dass die Dielectricitätsconstante k von der "relativen Raumerfüllung" v in folgender Weise abhänge:

 $k=\frac{1+2v}{1-v};$ 

v ist das Verhältniss des von den leitenden Partikelchen eingenommenen Raumes zu dem scheinbar vom Dielectricum eingenommenen. Für die Gase und eine Anzahl fester Isolatoren hat Boltzmann die von der Maxwell'schen Lichttheorie geforderte Beziehung  $k=n^2$  (n der Brechungsexponent für unendlich lange Wellen) experimentell nachgewiesen. Mithin können wir sicher für Gase die Grösse v finden aus:

$$v = \frac{k-1}{k+2}$$
 oder  $v = \frac{n^2-1}{n^2+2}$ .

Andererseits lehrt die mechanische Gastheorie  $\sigma=6\sqrt{2}v\lambda$ , worin  $\sigma$  der Moleculardurchmesser,  $\lambda$  die mittlere Weglänge der Molecüle bedeutet.  $\lambda$  ist gegenwärtig noch nicht mit der wünschenswerthen Genauigkeit bekannt; die aus Diffusionsversuchen abgeleiteten Werthe verdienen nach dem Verf. mehr Vertrauen, als die aus Reibungs- und Transpirationsversuchen folgenden, die zu gross zu sein scheinen. Die Werthe, welche Exner für  $\sigma$  berechnet, weichen für die Gase, bei denen  $\lambda$  aus Diffusionsversuchen bekannt ist, nicht weit voneinander ab; er findet:

	Luft	CO,	Н,	CO	N <sub>2</sub> O
$\sigma$ . $10^9$	10	13	10	13	12
$\sigma'$ . $10^9$	14	17	14	19	19

Die Werthe unter  $\sigma'$  sind mit dem aus Reibungsversuchen folgenden Werth von  $\lambda$  berechnet; dementsprechend findet sich auch für eine weitere Anzahl von Gasen, für die Diffusionsversuche nicht vorliegen, für  $\sigma.10^{\circ}$  Werthe zwischen 16 und 21. Eine Ausnahme bildet der Wasserdampf, für den aus Reibungsversuchen von Kundt und Röntgen  $\sigma.10^{\circ} = 9$  folgt.

In einer grösseren Tabelle stellt Exner die bisher von den verschiedensten Forschern nach den verschiedensten Methoden berechneten Werthe für  $\sigma$  zusammen. Nur bei O. E. Meyer finden sich Werthe von der Grössenordnung  $10^{-7}$  cm, was sich daraus erklärt, dass er v nach Loschmidt's Vorgang aus dem Volumverhältniss der Körper im gasförmigen und flüssigen Zustand berechnet, wodurch er nur obere Grenzen finden kann (vgl. unten). Man darf demnach jetzt sagen, dass die Grössenordnung der Molecüldurchmesser  $10^{-8}$  cm ist.

Ein Vergleich der von Exner berechneten Werthe für die relative Raumerfüllung der Atome zeigte sich in guter Uebereinstimmung mit den von Loschmidt nach Kopp's Vorgang aufgestellten. Aus letzteren hat O. E. Meyer die Molecularvolumina w für eine Reihe von Gasen berechnet. Nach dem Avogadro'schen Gesetz müssen die v den Molecularvolumen proportional sein.

Substanz	Luft	CO <sub>2</sub>	$\mathbf{H_2}$	CO	$N_2O$	$\mathbf{CH}_{ullet}$	$C_2H_4$	$NH_3$	H,O
$v \cdot 10^5$									
10	23	35	7	25	85	28	42	22,5	18

Substanz	N,	NO	0,	H,S	HCl	C,N,	SO <sub>2</sub>	CĻ
v. 10 <sup>5</sup>	20	20	18	43	30	56	44	51
10	24	23	21	33	26,3	56	48,5	45,6

Bei H<sub>2</sub>S, der grössere Abweichungen zeigt, scheint auch aus anderen Gründen ein Versehen bei der Bestimmung des Brechungsexponenten vorzuliegen.

Der zweite Abschnitt der Arbeit beschäftigt sich mit der auffälligen Erscheinung, dass sich bei den Isolatoren Brechungscoëfficient und Dielectricitätsconstante in so engen Grenzen bewegen; selten wird die obere Grenze, 2 resp. 4 überschritten, plötzlich aber erfolgt ein Sprung; die Dielectricitätsconstante wird bei den Leitern unendlich gross. Exner bemerkt noch einmal, dass die Berechnung der Werthe von v auf der Annahme der Kugelgestalt der kleinen leitenden Theilchen beruht: er discutirt den Einfluss verschiedener anderer möglicher Gestalten und zeigt, dass die für v berechneten Werthe nur eine obere Grenze für diese Grösse liefern. Die Möglichkeit des Unendlichwerdens der Dielectricitätsconstante sucht er durch die Annahme einer gitterförmigen Anordnung der leitenden Partikel in den Leitern dem Verständniss näher zu rücken. Die Induction durch einen derartig von einem Gitter occupirten Raum hindurch geht gerade so vor sich, als wäre der Raum vollständig von einer. leitenden Substanz erfüllt, d. h. eben die Dielectricitätsconstante desselben wird unendlich. Der Verf. bemerkt. dass er nicht den Anspruch erhebe, mit dieser Ansicht den wirklichen Ausdruck der Thatsachen zu geben. - Eine wichtige, bisher nicht beachtete Constante erhält man durch Division des gewöhnlichen spec. Gewichts der Körper durch v; die so erhaltenen "wahren spec. Gewichte" drücken das Gewicht der Substanz pro Cubikcentimeter aus.

Substanz Gewicht pro 1 ccm v. 10 <sup>5</sup> Wahres spec. Gew.	H <sub>2</sub> 8,9 8,7 1,02	CH <sub>4</sub> 72 81 2,32	C,H, 126 44 2,86	NH <sub>3</sub> 76 <b>26</b> 2,92	H <sub>2</sub> S 152 48 8,54	H <sub>2</sub> O 80 17 4,71	HCl 162 80 5,40
Substanz	Luft	CO	CO,	NO	N <sub>2</sub> O	Cl,	8,
Gewicht pro 1 ccm	129	125	197	184	196	819	575
v. 10 <sup>5</sup>	17	23	31	20	88	51	106
Wahres spec. Gew.	7,58	5,44	6.36	6,70	6.00	6.26	5.32

Substanz	$\mathbf{P_4}$	N,	O <sub>2</sub>	C,N,	SO,	Hg
Gewicht pro 1 ccm	561	126	142	233	290	900
v. 10 <sup>5</sup>	91	20	18	56	44	37
Wahres spec. Gew.	6,16	6,30	7,89	4,16	6,59	24,32

Interessant ist der Werth für Hg (v ist aus der Brechungsexponentbestimmung des Gases von Le Roux entnommen). Er lehrt, dass beim Quecksilber unter gewöhnlichen Verhältnissen das scheinbare Volumen schon mehr als zur Hälfte von Materie eingenommen ist. Ein Blick auf die Tabelle zeigt, dass die Unterschiede der wahren spec. Gewichte der Körper bedeutend kleiner sind, als diejenigen der gewöhnlichen. So ist das gewöhnliche spec. Gewicht von Hg das 130 000 fache von dem des H, während sich die wahren spec. Gewichte wie 24:1 verhalten.

Das von uns berechnete wahre spec. Gewicht ist aber bedingt durch v; v ist unter Voraussetzung der Kugelgestalt der Partikelchen berechnet; nehmen wir an, dass beispielsweise das H-Atom prismatisch sei, so werden wir v zu gross. mithin das wahre spec. Gewicht zu klein gefunden haben. Durch Annahmen dieser Art kann man leicht zu gleichen wahren spec. Gewichten der Körper gelangen, was eine bedeutende Stütze für die Anschauung von der Einheit der Materie wäre, während man bisher zur Erklärung dieser Anschauung auf eine ganz gewaltige Verdichtung der "Urmaterie" zurückgreifen musste. In Berücksichtigung mechanischer Gründe nimmt Exner weiter an, dass das prismatische "H-Atom aus zahlreichen kugelförmigen Theilchen - sagen wir dem Aether - gebildet wäre. Eine derartige Anschauung würde vielleicht auch das Auftreten zahlreicher Spectrallinien selbst in den Spectren einatomiger Gase dem Verständniss näher rücken."

In einer weiteren Tabelle stellt Exner die wahren spec. Gewichte einiger Substanzen neben die Dichte verflüssigter Gase. Es zeigt sich, dass von dem scheinbaren Volumen dieser Flüssigkeiten immer noch  $^3/_4$  bis  $^8/_9$  von Materie frei sind, selbst gepresste feste CO<sub>2</sub> füllt nur  $^1/_3$  ihres scheinbaren Volumens wirklich aus. Hieraus erklären sich die oben erwähnten von O. E. Meyer erhaltenen zu grossen Werthe der Moleculardurchmesser. Ausführliche Beobachtungen der

Dichte und des Brechungsexponenten liegen für die organischen Verbindungen vor; aus diesen lässt sich das wahre spec. Gewicht berechnen; dasselbe kann man aber auch aus der Formel und dem wahren spec. Gewicht der Constituenten ableiten. So ergeben die ausgezeichneten Isolatoren Benzol und Terpentinol aus n und d berechnet 3,1 und 3,2, während die Formel ergäbe 3,2 und 3,0. Hier scheint die Raumerfüllung durch die Zusammenlagerung nicht wesentlich geändert, während man z. B. für Aceton aus n und d 3,65, aus der Formel nur 3,36 findet; die Raumerfüllung scheint also grösser geworden zu sein.

Im dritten Abschnitt beschäftigt sich Exner mit den Formeln, die man für die Beziehung zwischen Brechungsexponenten und Dichte aufgestellt hat. Wird ein Körper comprimirt, sodass die Dichte d den Werth nd erreicht, so wird auch die Raumerfüllung v auf nv gestiegen sein; mithin haben wir:

$$\frac{v}{d} = \text{Const.} = \frac{n^2 - 1}{n + 2} \cdot \frac{1}{d}.$$

Die nämliche Formel ist von A. Lorentz und L. Lorenz unabhängig voneinander aufgestellt; dieselben gehen von der Annahme aus, dass die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Lichts durch die Raumerfüllung bedingt sei. Lorenz hat die Formel für gasförmige und flüssige Körper mit sehr feinen Methoden experimentell bewiesen, wie dies auch von anderen Forschern geschehen. Selbst für Wasser, das lange Schwierigkeiten verursachte (anomale Dichtigkeitsänderung zwischen 0 und 40, hat Lorenz durch Berücksichtigung der Dispersion bei Berechnung des Brechungexponenten die Formel bestätigt gefunden. Schwierigkeiten bestehen augenblicklich nur noch für Glas. Durch ihre theoretische Bedeutung erhält die Formel den Vorzug vor allen anderen; Exner hält es für Vergeudung von Zeit und Mühe, empirisch andere Formeln aufzustellen, die sich ein zelnen Beobachtungsreihen besser anpassen.

Eine Beziehung, welche Stefan zwischen der Grössn-1 und der mittleren Weglänge  $\lambda$  aufstellte, lässt sich durch die Exner'schen Betrachtungen noch präciser fame. Aus der Gleichung für die Molecüldurchmesser  $\sigma = \text{Const. s.l.}$ 

folgt, da bei Gasen  $n^2 + 2 = 3$ ,  $n^2 - 1 = 2(n-1)$  gesetzt werden kann  $\sigma = \text{const.}(n-1)\lambda$ ; nun zeigte sich  $\sigma$ , namentlich bei den verschiedenen schwer condensirbaren Gasen ziemlich gleich, sodass die "brechende Kraft" eines Gases merklich kleiner ist, wenn die mittlere Weglänge grösser ist. Schliesslich macht der Verf. noch darauf aufmerksam, dass Clausius gezeigt hat, dass die Dielectricitätsconstante  $\lambda$  mit v durch die Gleichung:

$$k = \frac{1+2v}{1-v}$$

verknüpft ist, während L. Lorenz ohne Berücksichtigung irgend welcher electrischer Beziehungen zu der Gleichung:

$$n^2 = \frac{1+2v}{1-v}$$

gelangt.

Die Gleichheit von k und  $n^2$  müsste sich demnach auch ergeben, selbst wenn beide Vorgänge von ganz verschiedener Natur wären. Ar.

20. H. F. Wiebe. Ueber den Einfluss der Zusammensetzung des Glases auf die Nachwirkungserscheinungen bei Thermometern (Sitzber. d. k. Ak. d. Wiss. zu Berlin 36, p. 843. 1884).

Im Anschlusse an die Mittheilungen, welche R. Weber (Beibl. 9, p. 22) über denselben Gegenstand gemacht hatte, wurde Wiebe vom Director der kaiserlichen Normal-Aichungs-Commission beauftragt, einige Ergebnisse vorzulegen, welche bei den thermometrischen Arbeiten der genannten Behörde, im Zusammenwirken mit den Hrn. Abbe und Schott zu Jena in den letzten Jahren erlangt worden sind. Diese Ergebnisse gehören einer grösseren, noch nicht abgeschlossenen Reihe von Untersuchungen an, welche die Normal-Aichungs-Commission seit zehn Jahren angestellt hat, um die Ursachen der so störenden thermischen Nachwirkungen zu erforschen. Erst in den letzten Jahren ist es im Zusammenwirken mit den genannten Herren gelungen, Glassorten zu componiren, welche alle Sicherheit geben, dass die daraus construirten Thermometer ohne zu grosse Mühewaltung Temperaturangaben von 0,01° wirklich zu liefern im Stande sind. Die Untersuchungen, welche Hr. Prof. Weber bereits früher, zum Theil in Gemeinschaft mit der Normal-Aichungs-Commission, ausgeführt hat, haben zu dieser Entwickelung der Dinge wesentlich beigetragen.

Das Glas von sieben der Normal-Aichungs-Commission gehörenden Thermometern, deren nach langer Ruhe eingetretenen Eispunkte durch eine Erwärmung der Thermometer auf 100° um resp. 0,06 bis 0,65° deprimirt wurden, sowie dasjenige englischer Normalthermometer aus sog. Krystallglase wurde in Jena analysirt und folgende Beziehungen zwischen dem Werthe der Depressionsconstante und der Zusammensetzung gefunden:

Die Depression erreicht ihr Maximum in denjenigen Glassorten, die Kali und Natron in gleichem Procentsatz enthalten, und ihr Minimum in denjenigen Gläsern, in welchen, neben einem starken Kaligehalt, nur ein minimaler Natrongehalt vorhanden ist.

Um den Einfluss der einzelnen Bestandtheile des Glases schärfer hervortreten zu lassen, wurden auf Veranlassung der Normal-Aichungs-Commission in dem unter Leitung der Herren Prof. Abbe und Dr. Schott stehenden glastechnischen Laboratorium zu Jena eine grössere Anzahl von Glassorten von verschiedener Zusammensetzung angefertigt. bei deren Herstellung man nur gewisse Componenten erheblich variirte und die anderen möglichst unverändert liess. Ausserdem wurden mit günstigem Erfolge zwanzig wesentlich verschiedene Glassorten componirt, vom Mechaniker Fuess zu Thermometern verarbeitet und bei der Commission auf thermische Nachwirkungen untersucht. Folgende drei auf synthetischem Wege erhaltene Glassorten lassen den gesonderten Einfluss von Kali und Natron auf die Nachwirkungserscheinungen sehr deutlich hervortreten:

	Glas Nr. IV	Nr. VIII	Nr. XXII
Kali	13,5	0,0	14,0
Natron	0,0	15,0	14,0
Kalk	16,5	15,0	6,0
Kieselsäure	70,0	70,0	66,0
Depression	0,07 °	0,07°	0,84 °

Es ergibt sich hieraus, dass nicht nur durch Weglassung von Natron bei erheblichem Kaligehalt, wie Prof. Weber gefolgert hat, sondern auch durch Weglassung von Kali bei erheblichem Natrongehalt eine hinlängliche Einschränkung der Nachwirkungen erreicht werden kann. Pt.

 W. Ramsay und S. Young. Ein Studium der thermischen Eigenschaften des Methylalkohols (Proc. Roy. Soc. 38, p. 329—330. 1885).

Der Verf. hat sich die Aufgabe gestellt, den Gang der Dissociation der Flüssigkeitsmolecüle in Gasmolecüle zu untersuchen. Zunächst hat er den Alkohol in Betracht gezogen. Er bestimmt zwischen 13 und 246° die Beziehung zwischen Volumen, Temperatur und Druck bei der Flüssigkeit gesättigten und ungesättigten Dampf. Die vollständige Abhandlung ist noch nicht erschienen. E. W.

22. A. Bartoli. Ueber eine Beziehung zwischen der kritischen Temperatur und der gewöhnlichen Siedetemperatur, die von Pawlewski und Nadejdine angegeben worden ist (N. Cim. (3) 16, p. 74—78. 1885).

Nach Pawlewski und Nadejdine soll sein, wenn  $T_k$  den kritischen Punkt bezeichnet,  $T_{760}$  den Siedepunkt bei 760 mm Druck bedeutet, für dieselbe Reihe organischer Verbindungen:

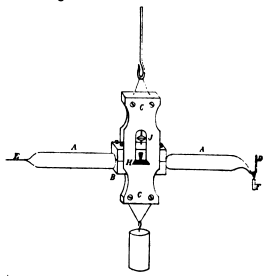
 $T_k - T_{760} = \text{Const.}$ 

Bartoli zeigt nun, dass dies eine empirische und rein zufällige Gleichung ist, da, wenn man allgemein  $T_k - T_p$  betrachtet, wo p irgend einen Druck bedeutet, die Werthe der Constanten beträchtlich variiren. E. W.

A. Nadejdin. Die Bestimmung der kritischen Temperatur in dunklen Röhren, und zwar bei Untersalpetersäure, Brom, Jod und Wasser (Universitätskija Isvestia Kiew 6, p. 32—33. 1885. Sep. Auszug des Hrn. Verf. Mel. Phys. et Chim. tirés du Bull. de l'Ac. de St. Pétersb. 12, p. 299—304. 1885).

Die Bestimmung der kritischen Temperatur geschah bisher in der Weise, dass man ermittelte, bei welcher Temperatur die Grenze zwischen Flüssigkeit und Dampf in einem zum Theil mit ersterer gefüllten Röhre verschwindet; diese Methode ist aber weder anwendbar, wenn die Flüssigkeit sich in einem undurchsichtigen Rohre befindet, noch wenn sie selbst, wie Brom, Jod etc., gefärbt ist.

Der Verf. benutzt die Eigenschaft, dass bei der kritischen Temperatur das spec. Volumen von Flüssigkeit und des Dampfes gleich ist. Eine Röhre AA wird so eingerichtet, dass sie leer und in die Klammer B, die eine Schneide trägt, gefasst, im Gleichgewicht sich befindet, resp. durch passende Gewichte F äquilibrirt werden kann. Dann wird sie zum Theil mit der Flüssigkeit gefüllt, zugeschmolzen und in ein Luftbad zugleich mit einem Thermometer aufgehängt.



Statt der Glasröhre AA verwendet man auch ein an beiden Enden verschraubbares Eisenrohr etc. Um die Ablesungen zu erleichtern, kann man auch am einen Ende des Rohres einen Spiegel befestigen und mit Scala und Fernrohr ablesen.

Bei allmählichem Erhitzen wird das Rohr, dass die Flüssigkeit enthält, bei der kritischen Temperatur im Gleichgewicht sein, da dann eben die spec. Volumina von Dampf und Flüssigkeit gleich sind. Lässt man den Apparat sich abkühlen, so tritt im Moment der Condensation eine Störung

im Gleichgewicht ein. Die Methode ist deshalb recht genau, weil das Verhältniss der spec. Volumina der Flüssigkeit und und des Dampfes in der Nähe der kritischen Temperatur sehr verschieden ist. Bei dem Aether ist dasselbe 0,1° unter der kritischen Temperatur 1,170—1,176. bei 0,5° unterhalb 1,487, bei 0,9° unterhalb 1,705. Den ganzen Apparat nennt der Verf. Differentialdensimeter. Die Versuche zeigten, dass die kritischen Temperaturen bis auf 0,5° genau sich bestimmen liessen.

Meist hat der Verf. mehrere Beobachtungsreihen angestellt, bei denen er von verschiedenen Anfangsvolumen der Flüssigkeit ausging. Als kritische Temperatur wurde die höchste beobachtete Temperatur genommen, und als Volumen das dieser Temperatur entsprechende; denn ist das Anfangsvolumen zu klein, so wird die Flüssigkeit verdampfen, ehe sie die kritische Temperatur erreicht hat, ist es zu gross, so wird die Flüssigkeit bei der Ausdehnung den ganzen Innenraum mit Flüssigkeit erfüllen, und das Gleichgewicht wird wieder vor der kritischen Temperatur erreicht. Die Tabelle enthält die gefundenen Werthe. Die Temperaturen beziehen sich auf das Luftthermometer.

Substanz	Siedepunkt	Barometerstand	krit. Temp.	krit, Vol.
Untersalpetersäure	22,5	750,4 mm	171,2	2, <b>2</b> 0 ¹)
Brom	58,4	749,0 "	302,2	2,70
Wasser	100	_	358,1	2,33
Jod		übe	r 400 (unsiche	er)

Für die Untersuchung des Wassers dienten Stahlröhren. Um die Einwirkung auf den Stahl zu verhindern, wurden sie galvanoplastisch vergoldet. Indess ist diese Vorsichtsmaassregel kaum nöthig, sobald der innere Kanal gut polirt ist. Die kritische Temperatur ist dann für vergoldete und nicht vergoldete Röhren gleich.

E. W.

24. M. Bellatt und R. Romanese. Ueber die Umwandlungswärme des Kaliumnitrats beim Uebergang aus einem System in das andere (Atti R. Ist. Ven. (6) 3, 1885. 17 pp.).

Bekanntlich kommt der Kalisalpeter in prismatischen und rhomboëdrischen Formen vor, von denen aber bei nie-

<sup>1)</sup> Das Volum bei 0° als Einheit angenommen.

deren Temperaturen allein die prismatische stabil ist, die rhomboëdrische geht in sie bei der Berührung mit einem prismatischen Krystall über. Aus der Erwärmungsgeschwindigkeit ergibt sich die Umwandlungstemperatur zu ca. 129°. Aus der Abkühlungsgeschwindigkeit zu ca. 122°: dass die letztere niedriger als erstere liegt, hat seinen Grund in einer Art von Unterkühlung, analog der Unterschmelzung, wie sie auch bei HgJ<sub>2</sub>2AgJ, HgJ<sub>2</sub>3AgJ, HgJ<sub>2</sub>Cu<sub>2</sub>J<sub>3</sub> schon an den Farbenänderungen beobachtet wurde.

Für die spec. Wärme unterhalb der Umwandlungstemperatur c, die oberhalb derselben  $c_1$  und die Umwandlungswärme  $\lambda$  findet sich (T und t sind die Grenzen, innerhalb deren c bestimmt ist):

$$c = 0.2030 + 0.0_3 271 (T + t), c_1 = 0.285, \lambda = 11.89.$$

Für die Schmelzwärme findet sich mit Zugrundelegung dieser Werthe und den Angaben Person's l=25,31; Person selbst berechnete mit den Zahlenangaben Regnault's l=47,371.

Person hat bekanntlich die Gleichung:

$$l = (\Gamma - \gamma)(160 + t)$$

aufgestellt, wo  $\Gamma$  und  $\gamma$  die spec. Wärme der Substanz vor und nach dem Schmelzen sind, und t den Schmelzpunkt bezeichnet. Nach den Beobachtungen der Verf. ergibt sich l=23,45, was mit dem direct bestimmten Werth hinlänglich übereinstimmt.

Zum Schluss enthält die Abhandlung noch einige krystallographische Bemerkungen. E. W.

## 25. E. Mulder. Schmelzpunkt und Siedepunkt des Bromcyans (Rec. Trav. Chim. des Pays-Bas 4, p. 151—152. 1885).

Die alten Angaben gehen weit auseinander. Der Verfindet für den Siedepunkt  $61,3^{\circ}$  (p=750 mm), für den Schmelzpunkt  $52^{\circ}$ , beide liegen also nahe bei einander, ebenso ist es bei Chlorcyan und Stickoxyd, sonst sind derartige Beispiele selten. E. W.

26. Louis Henry. Ueber die Veränderung der physikalischen Eigenschaften in den Chlorderivaten der Acetoverbindungen (C. B. 101, p. 250-253. 1885).

Substituirt man Wasserstoff durch Chlor, so nimmt das Moleculargewicht zu, der procentische Gehalt an Wasserstoff ab. Zugleich nehmen gewisse physikalische Eigenschaften progressiv und allmählich zu, so die Flüchtigkeit und die Dichte; die Substitution des ersten Wasserstoffatoms durch Chlor ist stets von grösserem Einfluss als die der späteren. Bei anderen Eigenschaften ist der Einfluss ein alternirender, so bei der Schmelzbarkeit, wie die folgenden Zahlen zeigen:

Sc	hmelzpunkt	S	chmelzpunkt
CH <sub>3</sub> —COH	+16,5	CH <sub>3</sub> —CONH <sub>4</sub>	82
CH,Cl—COOH	62,5	CH,Cl-CONH,	119
CHCL-COOH	12,5	CHCl,-CONH,	97
CHCl <sub>2</sub> -COOH	58,5	CCl,—CONH,	135,5

Diese Acetoderivate lassen sich auch als gerade und ungerade Derivate von CH<sub>2</sub> auffassen.

Der Vert. weist noch auf die Unterschiede in der physiologischen Wirkung der geraden und ungeraden Substitutionsproducte hin, CH<sub>2</sub>Cl und CHCl<sub>3</sub> einerseits, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> und CCl<sub>4</sub> andererseits (vgl. J. Regnault und Villejean, C. R. 100, p. 1146. 1885).

27. Th. Carnelley. Das periodische Gesetz, erläutert an gewissen physikulischen Eigenschaften organischer Verbindungen. Part 1. Die Alkylverbindungen der Elemente (Phil. Mag. 20, p. 259—268. 1885).

Aus ca. 70 Bestimmungen an Verbindungen des Methyl, Aethyl, Propyl, Butyl und Phenyl mit Elementen, sowohl Metalloiden als Metallen, leitet der Verf. folgende Relation ab.

1°) Ordnet man die Elemente nach den Atomgewichten, so steigen Siede- und Schmelzpunkt der Alkylderivate periodisch. b) Unter gleichen Bedingungen nehmen die spec. Gewichte bis zu dem mittelsten Glied einer Reihe ab und nehmen dann wieder zu. Die Ausnahmen bei den Siedepunkten finden sich bei oder nahe an dem Maximum und Minimum der Meyer'schen Curve. 2) Die Siedepunkte Betblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

wachsen, nur die Dichten nehmen ab, wenn man vom Methid zum Aethid u. s. f. übergeht. 3) Die Siedepunkte und Dichten der Alkylverbindungen irgend einer Gruppe wachsen mit dem Atomgewicht der positiven Elemente. 4) Die Unterschiede zwischen den Siedepunkten (und den Dichten) der Methide und Aethide, der Aethide und Propide u. s. f. wachsen algebraisch vom Anfang jeder Reihe bis zum vierten oder mittelsten Glied und nehmen dann bis zum siebenten Gliede ab. 5) Die Differenzen in 4) wachsen im Mittel in demselben Verhältniss wie die Differenzen zwischen den Alkylradicalen mit steigendem Moleculargewicht, das Alkylradical nimmt aber für gleiche Differenzen in den Atomgewichten. die Differenz der Siedepunkte immer mehr ab. 6) Die unter 4) angegebenen Differenzen nehmen algebraisch ab, wenn das Atomgewicht des positiven Elementes wächst. 7ª) Die Differenzen zwischen den Siedepunkten und Dichten der Methide, Aethide etc. der Elemente derselben Gruppe nehmen ab, wenn wir von den Butiden zu den Aethiden u. s. f. übergehen. 7b) Die obigen Differenzen der Siedepunkte wachsen, wenn die Differenz der Atomgewichte der beiden positiven Elemente wächst. 8a) Die Differenzen zwischen den Siedepunkten und Dichten der Methide, Aethide etc. der Elemente der siebenten oder Halogengruppe und der Gruppen III bis VII wachsen algebraisch von den Methiden zu den Aethiden etc.; bei den Gliedern der zweiten Gruppe (Zn, Hg...) nehmen diese Differenzen für die Dichten algebraisch von den Methiden zu den Butiden ab. 86) In der Gruppe I-II finden sich Unregelmässigkeiten. 9) Die in Relation 8) angegebenen Differenzen wachsen algebraisch mit der algebraischen Differenz zwischen den Atomgewichten der positiven Elemente.

Abweichungen von obigen Regeln, die auf 942 Fälle angewandt wurden, finden sich nur in 5,7% der sämmtlichen Fälle.

E. W.

28. W. Ramsay und Sydney Young. Eine neue Methode zur Bestimmung der Dampfspannung an festen Körpern und Flüssigkeiten und die Dampfspannung von Essigsäure (J. of the Chem. Soc. 47, p. 42—45. 1885).

Die Verf. haben die Dampfspannung von Essigsäure gemessen, über die sehr abweichende Resultate von Regnault, Landolt und Wüllner vorlagen. Die Methode ist die schon früher von ihnen angewandte (Beibl. 9, p. 107). Sie berechnen aus ihren Versuchen folgende Tabelle, die auch die Ergebnisse der älteren Beobachter enthält.

			Ramsay und Young Regnault Landol		Wüllner
Temp.	Druck fest	Druck flüssig	Druck	Druck	Druck
0	2,02	3,50	3,23- 4,89	7,6	_
10	5,19	6,34	6,30 8,20	12,1	-
20	_	11,80	11,58—13,65	18,9	19,0
30	_	19,90		29,1	50,5
40	_	34,0	_ !	44,1	45,5
50	_	56,2		66,0	72,0
60	_	88,3	_	97,4	107,8
70	_	137,1	_	142,0	155,2
80	_	202,0	_	204,5	282,9
90	_	292,8	_	290,6	346,7
100	_	416,5	_	408,5	473,0
110		582,6	_	-	

W. Ramsay und Sydney Young. Einfluss der Zustandsänderung vom flüssigen in den festen Zustand auf die Dampfspannung (Phil. Trans. of the Roy. Soc. Part II 1884, p. 461

—478).

Die Verf. suchten experimentell den von James Thomson und Kirchhoff aus der Theorie abgeleiteten Satz zu beweisen, dass die Dampfspannung über demselben Körper bei der gleichen Temperatur geringer ist, wenn der Körper fest, als wenn er flüssig ist. Die Verf. bedienten sich theils einer einfachen Barometerröhre, theils benutzten sie die von ihnen schon mehrfach angewandte Methode (Beibl. 9, p. 107). Betreffs der näheren Ausführung und der Berechnung muss auf das Original verwiesen werden.

Die wesentlichsten Resultate sind in der folgenden Tabelle enthalten: P ist der Druck in Millimetern Quecksilber auf  $0^{\circ}$  reducirt, T die Temperatur.

Camp	oher.
------	-------

Benzol.

Oumpilet:						
P	T	Zustand	P	T	Zustand	
94,9	136,0	Fest	44,40	9,60	Flüseig	
152,1	149,8	"	40,90	8,20	,,	
274,1	168,0	"	37,10	6,32	**	
327,6	174,6	"	38,20	4,50	**	
350,6	176,7	"	34,05	4,46	,,	
363,6	178,3	Flüssig	33,35	4,08	,,	
370,3	178,9	,,	32,40	4,01	,,	
378,7	179,5	n	32,55	3,60	,,	
385,9	180,3	,,	31,40	3,00	Fest	
393,3	181,2	,,	31,90	2,98	Flüssig	
394,0	181,3	,,	29,90	2,60	Fest	
398,6	181,9	,,	27,80	1,20	,,	
400,8	182,0	,,	26,70	0,90	**	
405,8	182,6	,,	25,50	-0,20	,,	
407,4	182,8	,,	23,40	-1,28	,,	
412,8	188,4	,,	22,85	-1,72	,,	
421,1	184,5	,,	20,80	-2,80	,,	
593,2	198,7	,,	19,60	-3,77	17	
746,8	207,8	,,	17,90	-4,80	"	
•	·		17,60	-5,21	71	

Essigsäure (IV. Reihe). 1)

$\boldsymbol{T}$	P	Zustand	T	$\boldsymbol{P}$	Zustand
20,10	12,0	Flüssig	10,70	6,75	Fitterig
18,60	11,1	, ,	9,70	6,20	,,
15,50	9,1	,,	8,72	4,60	Fest
13,70	8,1	,,	8,58	5,95	Flüssig
12.30	7.3	,,	,	,	

Essigsäure (V. Reihe).

T	P	Zustand	T	P	Zustand
15,15°	8,40	Fest	8,500	4,85	Fest
18,96	7,30	"	6,68	3,85	.,
11,70	6,15	,,	5,82	3,30	
10,40	5,30	"	<b>'</b>	·	

<sup>1)</sup> Die Verf. theilen VIII Reihen mit.

Besonders eingehend sind die Verhältnisse bei Eis und Wasser untersucht und die Resultate nach Thomson's Angabe nach Regnault's empirischen Formeln berechnet. Wir geben nur eine Reihe wieder. Unter  $P_0$  steht der beobachtete Druck, unter  $T_E$  und  $T_W$  die diesem Druck entsprechende Temperatur für Eis, resp. Wasser, unter  $P_b$  der berechnete Druck.

$P_0$	$T_{E}$	$T_{W}$	$P_b$
3,80	-2,11	<b>-2,8</b> 5	3,88
3,50	-3,29	-3,67	3,52
3,25	-3,51	-3,92	3,46
3,20	<b>-4,18</b>	-4,71	3,26

Sämmtliche Resultate sind von den Verf. in Curven dargestellt worden. Folgendes sind die Schlüsse, die Verf. aus ihren Beobachtungen ziehen:

- 1) Für Campher und Benzol ist die Curve, die den Dampfdruck über der Flüssigkeit oberhalb des Schmelzpunktes wiedergibt, nicht die continuirliche Fortsetzung derjenigen, die den Druck über der festen Substanz darstellt.
- 2) Bei der Essigsäure tritt diese Eigenschaft in sehr scharfer Weise hervor, und sind die entsprechenden Curven durchaus verschieden.
- 3) Bei Wasser ist, wie Thomson das bereits theoretisch abgeleitet hatte, die Differenz berechenbar aus der bekannten Verdampfungs- und Schmelzwärme.

Die Verf. bedauern, dass die letzterwähnten Daten für andere Substanzen nicht mit hinreichender Genauigkeit bestimmt sind. Ar. 30. Battelli und Palazzo. Ueber die Aenderung a lumens einiger hörper beim Schmelzen (R. Acc. dei I p. 1-20, 1885).

Die Verf. haben nach der schon von Erman Ann. 9, p. 587, 1827) zu gleichem Zweck benutzten M die Volumenänderung einer Reihe organischer Subbestimmt. Besondere Sorgfalt wurde darauf verwendet und luftfreie Substanzen zu erhalten: zu letzterem wurde die in einem Reagensglas geschmolzene Substa durch zum Erstarren gebracht, dass das Glas lang kaltes Wasser gebracht wurde, während die oberen Sc. flüssig gehalten wurden. Die Resultate sind graphise gestellt; unter \( \Delta \) ist die Differenz zwischen dem \( \Vec{V} \) im festen und flüssigen Zustand angegeben (in Cubi metern auf 1 g), wie sie aus der Curve entnommen kann. Nitronaphtalin und Diphenylamin lösen sich schwindender Menge in Wasser; obwohl dieser Umsta Messen der absoluten Werthe illusorisch macht, sch den Verlauf der Curve nicht wesentlich zu modificire

vt

1,1023

1,1065

Paraffin	Schmelzn.	52.4 °).
T OLOTILL	(Denmerap.	U4, x ).

v.

1,1035

1,1071

t

20.40

23,20

t

20,76

25,29

$v_t$	1
1,0564	16,00
1,0661	23,45
1,0806	29,22
1,1021	35,08
1,1230	37,80
1,1604	41,08
	42,82
,	44,23
,	71
1,1923	46,72
1,1952	ļ.
1,1968	i
	ľ,
	1,0564 1,0661 1,0806 1,1021 1,1230 1,1604 1,1876 1,1909 1,1928 1,1952

Spermaceti (Schmelzp.

29,89 1	1199		
	11100	28,07	1,1145
35,18 1	1400	32,10	1,1351
44,39 1 47,02 1 48,68 1 50,89 1	1484 ,1531 ,1584 ,1740 ,2035	42,20 44,42 47,57 49,38 50,83	1,1491 1,1546 1,1642 1,1790 1,2017
	2804	51,60 52,67 54,55 57,45	1,2271 1,2799 1,2823 1,2851

Naphtalin (Schmelzp. 79,3°).

Nitr	onap	htalin	(Schmp.	55,1	').

t	$v_t$	t	$v_t$	t	$v_t$	t	v <sub>t</sub>
65,25 69,97 74,87	0,86576 0,86821 0,87127	21,40 30,92 37,41	0,85187 0,85415 0,8 <b>5</b> 593	22,17 30,34 40,90	0,78199 0,73321 0,73551	28,25 32,00 42,42	0,78868 0,73519 0,73738
77,27 78,65	0,87688	45,27 51,33 58,12	0,85849 0,86043 0,86261	46,68 50,49 52,44	0,73698 0,73798 0,73887	48,23 51,61 54,98	0,73881 0,74053 .0,75001
50,00 79,90 83,20 87,40	1,0215 1,0212 1,0281 1,0265	63,75 68,36 71,47 74,12 77,87	0,86488 0,86711 0,86911 0,87130 0,88264	54,44 26,51 84,57 41,92 48,39	0,74346 0,73100 0,73238 0,73395 0,73591	55,48 57,98 60,18 61,88	0,81641 0,81774 0,81874 0,81951
	<b>∆</b> = 0	) 0,1225.		52,44 54,44 56,09 58,38 61,03	0,73724 0,74610 0,81621 0,81695 0,81827	<i>a</i> =	0,063.

Diphenyl	amin
(Schmelzp.	50,9°).

Naphtylami	n
(Schmelzp. 43,	2°).

Paratol	uidin
(Schmelzp	. 38,9°).

(Венмегер: 30,3 ).		p. 40,2 ).	(Comme	12p. 30,0 )
$v_t$	t	$v_t$	t	$v_t$
0,86951	18,86	0,84941	16,44	0,92793
0,87198	29,25	0,85513	26,18	0,93082
0,87470	34,57	0,86182	80,84	0,98282
0,88282	37,77	0,86838	33,84	0,93503
0,89717	40,83	0,87865	85,70	0,93746
0,91141	42,46	0,88694	38,20	0,95299
0,93906	43,77	0,90369	39,60	1,0235
0,94029	46,79	0,90580	43,02	1,0260
0,94134	49,14	0,90750	46,67	1,0282
- 0.015	1 .	0.007	50,23	1,0805
$\Delta = 0.015$ .		. 0,001.	Δ=	= 0,057.
	0,86951 0,87198 0,87470 0,88282 0,89717 0,91141 0,93906 0,94029	v <sub>t</sub> t           0,86951         18,86           0,87198         29,25           0,87470         34,57           0,88282         37,77           0,89717         40,88           0,91141         42,46           0,93906         43,77           0,94029         46,79           0,94134         49,14	v <sub>t</sub> t         v <sub>t</sub> 0,86951         18,86         0,84941           0,87198         29,25         0,85518           0,87470         34,57         0,86182           0,88282         37,77         0,86838           0,89717         40,83         0,87865           0,91141         42,46         0,88694           0,93906         43,77         0,90369           0,94029         46,79         0,90580           0,94134         49,14         0,90750	$ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$

Aus diesen Versuchen, wie aus denen von Kopp und Spring geht hervor, dass die Körper mit bestimmter chemischer Constitution beim Schmelzen eine schnelle, fast plötzliche und ziemlich grosse Volumenänderung erfahren, nur das Naphtylamin und bis zu einem gewissen Grade das Diphe-

30. Battelli und Palazzo. Ueber die Aenderung des Volumens einiger Körper beim Schmelzen (B. Acc. dei Lincei 1. p. 1—20. 1885).

Die Verf. haben nach der schon von Erman (Pogg. Ann. 9, p. 587. 1827) zu gleichem Zweck benutzten Methode die Volumenänderung einer Reihe organischer Substanzen bestimmt. Besondere Sorgfalt wurde darauf verwendet, reine und luftfreie Substanzen zu erhalten; zu letzterem Zweck wurde die in einem Reagensglas geschmolzene Substanz dadurch zum Erstarren gebracht, dass das Glas langsam in kaltes Wasser gebracht wurde, während die oberen Schichten flüssig gehalten wurden. Die Resultate sind graphisch dargestellt; unter \( \Delta \) ist die Differenz zwischen dem Volumen im festen und flüssigen Zustand angegeben (in Cubikcentimetern auf 1 g), wie sie aus der Curve entnommen werden kann. Nitronaphtalin und Diphenylamin lösen sich in verschwindender Menge in Wasser; obwohl dieser Umstand das Messen der absoluten Werthe illusorisch macht, scheint er den Verlauf der Curve nicht wesentlich zu modificiren.

Pa.	affin	(Schmelzp.	59 4 9)
1 21	milio	(OCHECIZO.	UD.T 1.

Paraffin (Schmelzp. 52,4°).			Spermaceti (Schmelzp. 43,9")		43,8").		
t	vt	t	ve	t	v <sub>t</sub>	*	0,
20,76	1,1035	20,40	1,1023	17,46	1,0564	16,00	1,0535
25,29	1,1071	23,20	1,1065	<b>27,3</b> 0	1,0861	28,45	1,0631
29,89	1,1199	28,07	1,1145	82,57	1,0806	29,22	1,0697
35,18	1,1400	32,10	1,1351	37,52	1,1021	85,06	1,0021
39,59	1,1484	10.00	1 1 101	40,55	1,1230	37,80	1,1044
44,39	1,1531	42,20	1,1491	42,86	1,1604	41,08	1,1276
47,02	1,1584	44,42	1,1546			42,82	1,1509
48,68	1,1740	47,57	1,1642	44,40	1,1876	44.00	1,1874
50,89	1,2035	49,38	1,1790	48,66	1,1909	44,23	1 '
	1200	50,83	1,2017	49,93	1,1923	46,72	1,1892
52,74	1,2804	51,60	1,2271	52,97	1,1952	l	1
54,41	1,2819	52,67	1,2799	54,08	1,1968	1	
		54,55	1,2823			l	
		57,45	1,2851		1	1	!
			1000				
	<i>∆</i> = (	). <b>02</b> 8.	11				

Sparmaneti (Sahmalan 4200

Naphtalin (Schmelzp. 79,3°).

t	$v_t$	t	v <sub>t</sub>
65,25	0,86576	21,40	0,85187
69,97	0,86821	30,92	0,85415
74,87	0,87127	37,41	0,85593
77,27	0,87688	45,27	0,85849
78,65	0,88713	51,33	0,86043
80,00	1,0215	58,12 63,75	0,86261 0,86488
79,90	1,0212	68,36	0,86711
83,20	1,0231	71,47	0,86911
87,40	1,0265	74,12	0,87130
		77,87	0,88264
	<b>∆</b> = (	) 0,1 <b>225.</b>	

Nitronaphtalin (Schmp. 55,1°).

	i i	1	i
t	$v_t$	t	$v_t$
22,17	0,78199	28,25	0,78868
30,34	0,73321	32,00	0,73519
40,90	0,73551	42,42	0,73733
46,68	0,73698	48,23	0,73881
50,49	0,73798	51,61	0,74053
52,44	0,73887	54,98	.0,75001
54,44	0,74346	55,48	0,81641
26,51	0,73100	57,98	0,81774
84,57	0,73238	60,18	0,81874
41,92	0,73395	61,88	0,81951
48,39	0,73591	1=	0,063.
52,44	0,73724	-	0,000
54,44	0,74610		
56,09	0,81621	İ	
58,88	0,81695		
61,08	<b>0</b> ,81 <b>827</b>		

Diphenylamin (Schmelzp. 50,9°).

t	v,
21,56	0,86951
31,31	0,87198
40,77	0,87470
45,84	0,88282
48,50	0,89717
50,30	0,91141
51,35	0,93906
53,15	0,94029
54,70	0,94134
4 =	0,015.

Naphtylamin (Schmelzp. 43,2°).

t	v <sub>t</sub>
18,86	0,84941
29,25	0,85513
34,57	0,86182
37,77	0,86838
40,83	0,87865
42,46	0,88694
43,77	0,90369
46,79	0,90580
49,14	0,90750
<b>∆</b> =	= <b>0.</b> 007.

Paratoluidin (Schmelzp. 38,9°).

t	v <sub>t</sub>
16,44	0,92793
26,18	0,93082
30,84	0,98282
83,84	0,93503
85,70	0,93746
38,20	0,95299
39,60	1,0235
43,02	1,0260
46,67	1,0282
50,23	1,0805
⊿ :	= 0,057.

Aus diesen Versuchen, wie aus denen von Kopp und Spring geht hervor, dass die Körper mit bestimmter chemischer Constitution beim Schmelzen eine schnelle, fast plötzliche und ziemlich grosse Volumenänderung erfahren, nur das Naphtylamin und bis zu einem gewissen Grade das Diphe-

tische Kautschukbänder so verbunden sind, dass keins sich drehen kann, ohne seine Drehung den Nachbarn mitzutheilen. Diese Räder stellen den freien Aether dar. Ein vollkommen leitender Raum wird dargestellt durch ein Gebiet, in welchem die Kautschukbänder fehlen. Um die Vertheilung der electrischen Kraft zwischen zwei solchen Gebieten a und b darzustellen, entfernt man auf einer Verbindungslinie ab für einen Augenblick die Bänder, dreht die Räder auf beiden Seiten der Linie ein wenig in entgegengesetzter Richtung (dies ist die Ladung) und legt die Bänder wieder auf. Die nunmehr vorhandene verschiedene Spannung eines jeden Bandes in seinen zwei Hälften repräsentirt alsdann die dielectrische Polarisation. Entfernt man wieder die Bänder längs ab, so erfolgt Entladung der Spannung, und zwar oscillirend. Macht man die Bänder, statt sie zu entfernen. mehr oder weniger gleitend, so erfolgt Entladung mit schwächerer, oder ohne Oscillation bei gleichzeitiger Erwärmung in der Linie ab. Dies entspricht der Entladung durch einen Draht von endlichem Widerstand. Während der Ladung und Entladung haben die Räder ein Drehungsmoment, dessen Axe senkrecht ist zur Axe der entstehenden oder verschwindenden Polarisation, dasselbe entspricht den bei der Ladung und Entladung auftretenden magnetischen Kräften. In ähnlicher, leicht verständlicher Weise werden einige weitere Vorgänge veranschaulicht, z. B. der continuirliche Strom. die Inductionswirkung eines Stromkreises auf einen benachbarten etc.

Von Interesse ist die Darstellung electromagnetischer Wellen, welche nach Maxwell mit den Lichtwellen identisch sind. Man denke sich die Räder längs einer bestimmten Geraden in gleichem Tacte hin und herschwingend, diese Bewegung wird sich alsdann als Welle senkrecht zu jener Geraden fortpflanzen und zwar gleichzeitig als Rotation der Räder, welche der magnetischen Polarisation entspricht, und als Spannung der Bänder, welche einer zur ersteren senkrechten electrischen Polarisation entspricht. Bemerkenswerth ist auch, dass in der Darstellung des continuirlichen Stroms sich die Energie nicht durch die Strombahn selbst, in welcher die Bänder entfernt sind, fortpflanzt, sondern durch das

umgebende Mittel, was genau der neueren Theorie von Poynting in Bezug auf den wirklichen Strom entspricht.

Nicht dargestellt werden durch das Modell die Beziehungen des Aethers zur Materie, z. B. nicht die ponderomotorischen Kräfte. Ebensowenig lässt sich das Modell ohne weiteres ausdehnen auf einen Raum von drei Dimensionen, der Verf. gibt indess an, es sei ihm eine derartige Darstellung gelungen unter Zuhülfenahme einer Flüssigkeit, welche durch ein Netzwerk von Pumpen gepumpt wird.

In einem zweiten Theil bemerkt der Verf., dass natürlich eine derartige Darstellung niemals den wirklichen Verhältnissen des Aethers entsprechen könne, und behandelt die Frage, wie denn thatsächlich derselbe constituirt sei. Es erscheint ihm als sicher, dass die electrische und magnetische Veränderung nur als Aenderung der Structur, nicht als eine einfache Verschiebung könne gedacht werden. Am passendsten erscheint es ihm, sich den Aether als "Wirbelschwamm" zu denken, d. h. als eine vollkommene Flüssigkeit, die vollständig mit Wirbeln erfüllt ist von solcher Zahl, dass schon ein sehr kleiner Raumtheil Wirbel aller möglichen Richtungen enthält. In der mehr oder weniger übereinstimmenden Richtung dieser Wirbel kann das Wesen der Polarisation gesucht werden.

34. A. Steinheil. Ueber die Bedingungen und Fehler von Objectiven aus zwei Linsen (Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 132—136. 1885).

Um zu untersuchen, ob ein Objectiv allen an dasselbe zu stellenden Bedingungen genügt, untersucht der Verf. trigonometrisch den Weg zweier Strahlen, welche von einem unendlich entfernten, in der optischen Axe gelegenen Objecte herkommen, unter sich und mit der optischen Axe parallel gehen und das Objectiv an zwei Punkten seiner Oeffnung, der eine nahe am Rande, der andere nahe an der Axe treffen.

Die zu erfüllenden Bedingungen sind folgende: 1) Bestimmung der wahren Brennweite oder des sogenannten Maassstabes des Systems, 2) Hebung des Farbenfehlers, 3) Hebung des Kugelgestaltfehlers, 4) Hebung der Ungleich-

heit in den Grössen verschiedenfarbiger Bilder, d. h. Herstellung gleich grosser Bilder von zweierlei Farben und 5) Hebung der Verzerrung.

Der Verfasser unterscheidet zwischen Vereinigungsweite zwischen den Punkten, in denen die letzte brechende Fläche und der gebrochene Strahl die Axe schneiden, und wahrer Brennweite als der Entfernung zwischen der senkrechten Projection des Punktes auf die Axe, in welchem sich in die Linse einfallender Strahl und gebrochener Strahl gehörig verlängert schneiden würden, und Durchschnittspunkt des gebrochenen Strahles mit der Axe.

Diese Bedingungen sind der Reihe nach erörtert, und es ist angegeben, wann ein zweilinsiges System möglichst gut vereinigt ist.

Ferner bespricht der Verf. Methoden, mittelst derer sich erkennen lässt, ob ein Objectiv allen Voraussetzungen entspricht, zu denen nicht nur die besprochenen Bedingungen, sondern auch eine Reihe Anforderungen an die Ausführung sowohl wie an das Material gehören.

- 35. S. Czapski. Einige neue Apparate von Prof. Abbe (Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 117—121. 1885).
- 1. Instrument für die Aufsuchung von Schlieren. Es stehen sich auf einem Brette zwei Tuben gegenüber, welche ihre achromatischen Objective von grosser Oeffnung und geringer Brennweite einander zukehren. Jeder trägt eine engere Ansatzröhre, die mittelst ringförmig durchbohrten Platten (die Ringe sind in berusste Platten eingekratzt) verschlossen sind. Diese Platten müssen genau in den Brennebenen der zugehörigen Objective liegen. Der eine der zwei Tuben ist als Analysator ein wenig um eine horizontale und eine verticale Axe beweglich und trägt an einem Rahmen ein kleines Fernrohr, das man vorschlagen oder auch beseitigen kann. Der andere Tubus ist, um auch dickere Stücke untersuchen zu können, in der Richtung seiner Axe beweglich, während der Tisch, auf den man das zu untersuchende Object stellt, senkrecht zur Axe des ganzen Systems verschoben werden kann. Nachdem der Apparat

genau so eingestellt ist, dass ein im Brennpunkt des ersten Tubus befindliches Licht genau seine Strahlen im Brennpunkt des anderen vereinigt, wird eine Aenderung nur durch unhomogenes und fehlerhaftes (Has etc., das man dazwischen schiebt, eintreten. Wird nun das normale Bild der lichtgebenden Oeffnung durch einen mit dieser Oeffnung "reciproken" Deckel ganz oder grösstentheils aufgefangen, so gelangen ins Auge nur die irregulär abgelenkten Strahlen, welche die betreffenden ablenkenden Stellen (Schlieren, Wellen etc.) direct sichtbar machen. Auf die Vorzüge dieses Arrangements vor dem des Töpler'schen Schlierenapparates weist der Verf. zum Schluss noch besonders hin.

 S. Czapski. Einige neue optische Apparate von Prof. Abbe. II. Interferenzapparat zur Prüfung der Planparallelität von durchsichtigen (Glas-) Platten (Z.-S. f. Instrumentenk. 5, p. 149—158. 1885).

Der für Demonstrationszwecke bestimmte Apparat, der sich, wenn auch in geringerem Maasse, als ähnliche Apparate (vgl. S. Czapski, Z.-S. f. Instrum. 5, p. 26 u. 27) wohl auch für die Praxis eignet, dient dazu, an der nämlichen Platte die verschiedenen Interferenzerscheinungen zu beobachten, wie sie einerseits Fizeau, andererseits Mascart und Lummer beschrieben haben.

Die zu betrachtende Platte wird auf einem mit Orientirungsvorrichtung versehenen Tischchen vertical befestigt. Ihr gegenüber steht ein Rohr, das auf der der Platte zugekehrten Seite eine Convexlinse trägt. Der Abstand zwischen Platte und Linse ist kleiner als die Brennweite der letzteren. In der Brennebene der Linse auf der anderen Seite ist ein Schlitten verschiebbar, der durch kreisförmige Diaphragmen von 1—5 mm Durchmesser die Oeffnung der Röhre theilweise zu verdecken erlaubt. Das Licht einer Natriumflamme wird vermittelsteines rechtwinkligen Glasprismas durch die Linse auf die Platte geworfen. Ist der Schlitten mit dem Diaphragma entfernt, so bedeckt die eine Kathetenfläche des Prismas die halbe Röhrenöffnung, während die andere Hälfte der Röhrenöffnung genau von dem Reflexbilde der bedeckten ausgefüllt

sein muss; dem analog muss im anderen Falle die Diaphragmenöffnung zur einen Hälfte vom Prisma, zur andern von dessen Bild eingenommen sein, wenn der Apparat richtig justirt ist.

Blickt man durch eine passend eng gewählte Diaphragmenöffnung mit blossem Auge, das dem Diaphragma möglichst genähert wird, nach der Platte, so sieht man durch die Convexlinse, die jetzt als Lupe dient, die von Fizeau beschriebene Erscheinung, die ein genaues Bild der Dickenvertheilung auf der Platte liefert.

Will man die Lummer-Mascart'sche Interferenzerscheinung beobachten, so entfernt man den Diaphragmaschlitten; eine Lupe kann in einfachster Weise vor der Röhre befestigt und auf die Brennebene der Convexlinse eingestellt werden. Die Halbringe erscheinen aber nur bei schon sehr vollkommen planparallelen Platten.

Eingangs seines Aufsatzes hat der Verf. in ausführlicher Weise den Einfluss untersucht, den die ungleichmässige Dicke der Platte, die Inhomogenität des angewandten Lichtes, die Winkelgrösse der wirksamen Lichtbündel im Fall der Fizeau'schen Erscheinung und die Grösse des Einfallswinkels auf die Deutlichkeit der Interferenzen hat, indem er aus der Erfahrung annimmt, dass die Verschiedenheit der gesammten Gangunterschiede nicht grösser als 0,2, höchstens 0,3  $\lambda$  sein dürfe, wenn man noch einigermassen klare Erscheinungen haben will. Auf diese an Beispielen auch in Zahlen ausgeführte Berechnungen einzugehen, würde zu weit führen.

Ar.

37. Th. und A. Duboscq. Neuer Vergrösserungsapperet zur Projection, sei es von Zeichnungen von grossen Dimensionen, sei es von mikroskopischen Objecten (C.R. 101, p. 476—477. 1885).

Die Verf. machen besonders darauf aufmerksam, dass man je nach der Grösse der Objecte und der Vergrösserung, die man erzielen will, Beleuchtungslinsen mit verschiedenem Focus verwenden muss. Sie haben passende Combinationen zusammengestellt. 38. J. Trowbridge. Eine Lichteinheit (Proc. Amer. Ac. 26. Mai 1885, p. 494—499).

Der Vorschlag von Draper, die Oberfläche eines Platinstreifens, welcher durch einen Strom von bekannter Intensität zum Glähen gebracht wird, wird von dem Verf. wieder aufgenommen. Es ist bekannt, dass dieser Vorschlag auf grosse Schwierigkeiten stösst. Er verwendet deshalb eine Glühlampe, in welcher in der Mitte des Kohlenbogens eine kleine Schleife von sehr dünnem Platindraht angebracht wird, und misst den Widerstand derselben mit einer Wheatstone'schen Brücke, während die Helligkeit des Kohlenbogens bestimmt wird. Endlich macht er einen Platinstreifen glühend. bestimmt seine Helligkeit und zugleich mittelst einer Thermosäule seine Wärmestrahlung, dieselbe wurde verschoben, bis die Galvanometernadel auf Null stand, zwischen dem Platinstreifen und einem Gefäss voll siedendem Wasser. Dabei waren die photometrischen Angaben viel weniger empfindlich, als die galvanometrischen, sodass man wohl hierauf eine Helligkeitsmessung begründen könnte.

39. Noack. Ein einfacher Brenner für monochromatisches Licht (Z.-S. zur Förderung des phys. Unterrichts 2, p. 67—69. 1885).

Ein Pulverglas ist zu einem Drittel mit reiner Salzsäure gefüllt, und es trägt der Kork eine Glasröhre als Schlot eines Bunsenbrenners, ausserdem noch eine Glasröhre, welche Leuchtgas zuführt, und eine zweite, welche sich, in eine Spitze ausgezogen, innerhalb des Schlotes befindet. Ausserdem kann man mittelst eines Drahtes einen Zinkblock in die Salzsäure eintauchen und herausziehen, ohne den Stopfen abnehmen zu müssen. In die Salzsäure ist dann das Chlorid desjenigen Metalles aufgelöst, dessen Flammen man haben will. Nach Verbindung des Gaszuleitungsrohres mit der Gasleitung und Eintauchen des Zinkblockes ist der Apparat zum Gebrauche fertig (vgl. auch die Anordnung von Cleminshaw, 9, p. 517).

40. Gerhard Krüss. Titerstellung der Lösungen von Reliumpermanganat (Chem. Ber. 18, p. 1580—85. 1885).

Der Verf. benutzt die Absorption von übermangansauren Kalilösungen zur Feststellung des Titers derselben.

Aus Messungen an Lösungen, die 0,0,1 bis 0,0,625 g in 1 ccm enthielten, ergaben sich für die Regionen zwischen  $\lambda$  und  $\lambda_1$ , die die Lagen der Ränder des Ocularspaltes angaben, folgende Absorptionsverhältnisse  $\alpha$ :

α	λ,	l a	α	λ,	λ
0,00011	501,6	516,8	0,00216	650,1	680,7
0,00015	494,7	501,6	0,00143	613,2	650,1
0,00018	486,5	494,7	0,00092	596,4	613,2
0,00029	480,9	486,5	0,00068	582,8	596,4
0,00088	474,8	480,9	0,00035	572,9	582,8
0,00046	462,1	474,8	0,00018	558,6	572,9
0,00079	456,5	462,1	0,00009	544,8	558,6
0,00094	450,4	456,5	0,00010	535,6	544,8
0,00142	438,2	450,4	0,00009	524,1	535,6
•	· 1	<b>1</b>	0,00009	516,8	524,1

41. E. F. Trouvelot. Eigenthümliche Sonnenprotuberans (C. R. 101, p. 475—476. 1885).

Der Verf. hat eine Protuberanz beobachtet, die durch eine dünne helle Linie mit der Sonnenobersäche verbunden war und zunächst bei 9<sup>h</sup> 25' in einer Höhe von 2'86" bis 3'54" sich erstreckt; bei 10<sup>h</sup> 46' stieg ihre Spitze bis m 6'0" langsam, und dann schnell bis 11<sup>h</sup> 20' bis zu 9'27". 11<sup>h</sup> 22' war sie ganz verschwunden. Zugleich traten in der Protuberanz starke Bewegungen ein. Die Geschwindigkeit dem Beobachter zu war etwa 200 km pro Secunde. Auf dem diametral gegenüber stehenden Punkte befand sich ein grosser Sonnensleck.

42. R. T. Glazebrook. Ueber die Einwirkung der Feuchtigkeit auf die Brechung eben polarisirten Lichtes durch Glas (Proc. Cambridge Phil. Soc. 5, Part III, p. 169-175, 1884).

Wenn man den Winkel bestimmt, welchen die Polarisationsebene eines eben polarisirten Lichtstrahles vor und nach dem schrägen Durchgang durck eine Glasplatte miteinander bilden, so findet man, dass dieser Winkel sich von Tag zu Tag ein wenig ändert. Der Verf. war gelegentlich auf diese Erscheinung aufmerksam geworden; er hatte auch bemerkt. dass die Temperatur eine wesentliche Wirkung übte; da er aber diese selbst nicht glaubte verantwortlich machen zu dürfen, so vermuthete er, dass die Ursache in der condensirten Feuchtigkeit liegen müsse. Diese Vermuthung hat er durch eine Reihe von Versuchen, bei welchen er abwechselnd getrocknete und feuchte Luft gegen das Glas blies, bestätigt. In diesen Versuchen war das Licht unter 45° gegen die Einfallsebene polarisirt; der Winkel der Polarisationsebene nach dem Durchgang durch die Glasplatte mit derjenigen vor dem Durchgang betrug dabei etwa 32°; er nahm ab in trockner Luft, er wuchs in feuchter, die extremen Werthe waren etwa 1/30 voneinander entfernt. Eine Complication stellte sich indess bei dem Anblasen mit feuchter Luft dann ein, wenn die Glasplatte nicht unmittelbar vorher gut gereinigt war, dann nämlich übte die feuchte Luft im ersten Augenblick ebenfalls eine vermindernde Wirkung aus. Der Verf. schiebt dies auf eine oberflächliche Erwärmung, welche der feuchte Luftstrom durch Condensation durch die Staubtheilchen zur Folge haben soll. Er beruft sich auf eigene Versuche und auf eine Angabe von Magnus zur Rechtfertigung dieser Annahme, auch zeigt er durch einen genäherten glühenden Draht, dass in der That eine oberflächliche Erwärmung die fragliche Wirkung ausübt.

Zu bemerken ist noch, dass das Anblasen der Glasplatte mit Wasserstoff, Sauerstoff und Kohlensäure keinerlei Wirkung ausübte. Htz.

43. J. W. Bremer. Ueber die Zerlegung der Maleinsäure die sich aus der Fumarsäure ableitet (Rec. Trav. Chim. des Pays-Bas 4, p. 180—182. 1885).

Der Verf. findet, dass alle inactiven Maleïnsäuren identisch sind, entsprechend den Hypothesen von Van't Hoff und Le Bel. E. W.

44. J. A. Fleming. Aufgaben über die Vertheilung electrischer Ströme in einem Netzwerk von Leitern nach der Methode von Maxwell (Phil: Mag. (5) 20, p. 221—258. 1885).

Die Aufgabe hat wesentlich mathematisches Interesse; sie wird z.B. auf die Methode der Vergleichung der Inductionscoëfficienten zweier Paare von Spiralen, auf die Bestimmung der Capacität eines Condensators durch die Wheatstone'sche Brücke ausgedehnt u.s.f. G. W.

45. G. R. Dahlander. Ueber eine Eigenschaft des electrischen Potentials (Oefvers. af kongl. Vetensk. Akad. Förhandlingar 41, p. 5—10. 1884).

Der Verf. führt die bekannten Definitionen des Potentials auf und erinnert, dass eine von diesen (die Electricitätsmenge, welche eine leitende Kugelfläche mit Radius dem Eins bekommt, wenn dieselbe durch einen dünnen leitenden Faden in Verbindung des Körpers, für welchen das Potential zu bestimmen ist, gesetzt wird) unmittelbar zu einer experimentellen Methode der Bestimmung des Potentials für Punkte in oder an einem Körper führt. Für einen Punkt ausser dem Körper leitet der Verf. folgenden Satz her:

Das electrische Potential eines Körpers auf einen äusseren Punkt wird numerisch durch die Electricitätsmenge, welche durch Induction in einer leitenden Kugelfläche mit dem Radius Eins erregt wird, angegeben, wenn die Kugel in leitender Verbindung mit der Erde steht und ihren Mittelpunkt in dem äusseren Punkte hat. Diese Electricitätsmenge und das Potential haben entgegengesetzte Zeichen.

Hierbei hat man die Rückwirkung der Kugel auf den Körper noch nicht in Rechnung gezogen, was erlaubt ist, wenn die Kugelfläche klein im Vergleich mit dem Körper und die Entfernung zwischen denselben gross sei.

Der Verf. bestimmt danach die electrische Anordnung. welche an der Kugelfläche durch Influenz durch ein electrisches Element hervorgebracht wird. Wenn der Radius der Kugel (R) und die Entfernung des Kugelmittelpunktes vom Elemente  $(\varrho)$  ist, die electrische Dicke in den Punkten.

welche von dem Elemente am wenigsten und am weitesten entfernt sind, resp.  $(\sigma_0)$  und  $(\sigma_1)$ , so ist:

$$\frac{\sigma_{\varrho}}{\sigma_{1}} = \left(\frac{\varrho + R}{\varrho - R}\right)^{3},$$

und wenn die Dicke in den Punkten, in welchen die Tangente von dem Elemente die Kugelfläche berühren  $(\varrho_2)$  ist, so hat man:  $\sigma_0 \sigma_1 = \sigma_2^2$ .

K. A.

46. G. Gore. Ueber eine einfache Form eines Voltaregulators (Birmingham Phil. Soc. 11. Juni 1885).

Eine Uförmige, etwa 2 cm weite Glasröhre mit 10 cm hohen und 8 cm voneinander entfernten Schenkeln ist in der Mitte ihrer unteren horizontalen Stelle durch einen Kautschukschlauch unterbrochen, welcher durch eine Klemmschraube zusammengedrückt werden kann. In den verticalen Schenkeln befinden sich 8 cm lange, 1 cm breite Kupferplatten, welche bis gegen das Kautschukrohr umgebogen sind. Das Rohr ist mit zu Dreivierteln concentrirter Kupfervitriollösung gefüllt. Man kann durch Zusammenpressen des Kautschukschlauches ohne Polarisation durch den Apparat Ströme von 0,0001 bis 0,05 Amperes erhalten und sie auf  $^{1}/_{100000}$  reguliren. G. W.

47. G. Poloni. Eine Beziehung zwischen der Elasticität und dem electrisch-thermischen Leitungsvermögen einiger Metalldrähte (N. Cim. (3) 15, p. 279—282 u. 16, p. 42—49. 1885).

Eine einfache Beziehung zwischen dem Elasticitätscoëfficienten und der Leitungsfähigkeit und ihren Aenderungen bei gleichförmiger Aenderung der Temperatur der ganzen Drähte scheint nicht zu bestehen.

Erwärmt man einen Draht an einem einzelnen Punkt auf eine Temperatur t über die der Umgebung, ist  $R_0$  die Leitungsfähigkeit vor dem Erwärmen, R die nach demselben, so ist  $R = R_0 + \beta t$ . Ist  $\alpha$  der Coöfficient der Widerstandsänderung des Drahtes bei gleichförmiger Temperaturerhöhung, d sein Durchmesser,  $k_c$  und h seine innere und äussere Wärmeleitungsfähigkeit, so ist  $\beta = \alpha \sqrt{d} \sqrt{k_c}/2\sqrt{h}$  (vgl. Beibl. 7, p. 34).

Die Drähte waren alle versilbert. Ist für Eisen bei 20°  $k_c=0.1653$  nach Lorenz (C.-G.-S.), so ist h für Silber 0,000 792 3. Setzt man  $\psi=\beta/\sqrt{d}$ , ist D das spec. Gewicht,  $k_c$  die electrische Leitungsfähigkeit,  $\epsilon E$  die Abnahme des Elasticitätsmoduls E bei 1° Temperaturerhöhung, so erhält man:  $\psi\alpha/\epsilon E\sqrt{k_c} = \text{const.} = M$ ;  $\psi/\epsilon E\sqrt{k_c}\sqrt[4]{D} = \text{const.} = N$ , also  $\alpha\sqrt[4]{D} = M/N = \text{const.}$ 

In der That schwankt für die verschiedenen Metalle 10° M/N nach den Beobachtungen von Poloni zwischen 5780—7574; Arndtsen 4415—7046; Matthiessen 6520—8269.

Stellt man dieselben Relationen für einen anderen Draht auf, wobei die entsprechenden Werthe durch den Index 1 bezeichnet werden, so ergibt sich, da  $k_c/k_c$  bei gleicher Temperatur für alle Drähte constant ist:

$$\frac{(s_1 \, E_1)^2}{(s \, E)^2} \cdot \left(\frac{\alpha}{\alpha_1}\right) = \frac{k}{k_1},$$

woraus das Emissionsvermögen bestimmt werden kann.

Die einfachen Quotienten  $\psi/Ek_c$  schwanken für Ag, Cu, Pt, Fe hart und weich zwischen 1035 und 1554; sie sind also nicht constant.

Wären sie constant, so würde, da  $1/k_c = R$  gleich dem spec. Widerstand und E = CPL/l bei einem Draht vom Querschnitt Eins gleich dem Elasticitätsmodulus für den Zug ist:

$$\psi R = \frac{l_1 PL}{l},$$

d. h. die Vermehrungen des Widerstandes eines an einem Punkt um 1° erwärmten Drahtes sind umgekehrt proportional den durch eine bestimmte Belastung in verschiedenen gleich langen Drähten bedingten Verlängerungen. G. W.

48. Hammond Vinton Hayes und J. Trombridge. Ursache der Unregelmässigkeiten der galvanischen Batterien (Sill. J. (3) 80, p. 34—37. 1885).

Beim photographischen Registriren der Ablenkungen der Magnetnadel eines vom Strom einer Säule durchflossenen Galvanometers ergeben sich zuweilen unregelmässige Fluctuationen, welche sich in zahnartigen Ausbuchtungen der Curve abzeichnen und bis zu 20—30% der totslen Stromstärke geben. Bei Batterien ohne poröse Scheidewand, z. B. Leclanché-Elementen, treten solche Unregelmässigkeiten nicht auf, die sonst gleich nach Stromesschluss beginnen. Der Grund dürfte in der electrischen Endoamose liegen, welche namentlich bei dicken kleinen porösen Gefässen und starken Strömen die Flüssigkeit und Base zum positiven Pol treibt, wodurch die Säure daselbst partiell neutralisirt und so die Stromintensität vermindert wird. Bei dünnen, nicht glasirten Zellen von unglasirtem Papier oder Pergamentpapier zeigt sich dementsprechend die störende Wirkung bei gleicher Stromstärke nicht und tritt bei Anwendung von Pergament schwächer, mit grossen, sehr dichten Thonzellen stärker, aber immer noch weniger hervor, als bei der kleinen dicken.

49. A. Battelli. Folgerungen aus der Hypothese von F. Kohlrausch über die thermoelectrischen Erscheinungen (Atti della R. Acc. dei Lincei Rendic. 1, p. 117—120. 1885).

Der Verf. zeigt, dass sich aus der Hypothese von F.Kohlrausch die durch die Versuche bestätigten Ausdrücke ableiten, wenn man die thermoelectrische Constante  $\vartheta$  von Kohlrausch ( $\vartheta = \alpha h/k$ , wo  $\alpha$  die von dem Strom Eins fortgeführte Wärme, h und k die thermische und electrische Leitungsfähigkeit der Substanz sind) als aus zwei Theilen  $\vartheta + \eta T$  zusammengesetzt betrachtet, deren erster constant, deren zweiter eine Function der absoluten Temperatur ist. Er erhält dann die electromotorische Kraft eines Elementes:

$$E = \int_{T_c}^{T_c} (\Theta + \eta T) dT - \int_{T_c}^{T_c} (\Theta' + \eta' T) dT,$$

welcher Ausdruck bei der Integration, wenn man  $\eta' - \eta = A$ ,  $(\Theta - \Theta')/(\eta' - \eta) = T_0$  setzt, die Formel von Tait ergibt:

$$E = A(T_1 - T_2) \left(T_0 - \frac{T_1 + T_2}{2}\right).$$

Aus derselben Annahme folgt die an einer Löthstelle erzeugte Wärme:

$$Q_1 = C(\Theta + \eta T - \Theta' - \eta' T) i,$$

woraus folgt, wenn man wieder  $(\Theta - \Theta_1)/(\eta' - \eta) = T_0$  setzt,  $Q_1 = 0$ , was die Versuche bei der neutralen Temperatur  $T_0$  bestätigen.

Der Ausdruck für  $Q_1$  lässt sich auch schreiben  $Q_1 = -C[(\Theta - \Theta')/(\eta' - \eta) - T]i$ . Setzt man C = -CT, also proportional T, sodass der Transport der von der Wärme fortgeführten Electricität im Verhältniss zu dem der von der Electricität fortgeführten Wärme wächst, so wird für die Stromeinheit  $Q_1 = C'(T_2 - T/T_1)$ , was dem Satz von Tait entspricht (Wied. Electr. 2, § 524). Bei Blei ist die Fortführung der Wärme nach Thomson (welche indess bekanntlich ganz secundär ist) gleich Null; danach müsste nach Kohlrausch  $\eta = 0$  sein. Dann wird, bei Beziehung aller Metalle auf Blei:

$$E = \eta \left(T_1 - T_2\right) \left(\frac{\Theta - 1}{\eta} - \frac{T_1 + T_2}{2}\right),$$

wobei 6 für Blei gleich Eins ist. Dann folgt die electromotorische Kraft:

$$\frac{dE}{dT} = \Theta - 1 - \eta T.$$

Die Wärme wird stets vom Metall A zum Metall B geführt, wenn  $\Theta + \eta T > \Theta' + \eta' T$ , oder E positiv ist. Ferner ist die halbe Summe der absoluten Temperaturen bei den Löthstellen kleiner als die neutrale Temperatur, und die letztere grösser als Null, so führt die positive Electricität Wärme von A nach B, wenn bei der Temperatur der wärmeren Contactstelle die Curve von A oberhalb der von B liegt, und umgekehrt. G. W.

50. Edg. F. Smith und W. S. Hoskison. Electrolye von Molybilänlösungen (Am. Chem. Journ. 7, p. 90—92. 1885).

Aus neutralen oder sehr schwach schwefelsauren Lösungen von molybdänsaurem Ammon scheidet sich an einem Platintiegel als Kathode die Verbindung  $MoO_3 + 3H_2O$ , und nicht metallisches Molybdän aus. G. W.

 Silvanus P. Thompson. Feste Electrolyte (Nat. 32, p. 366. 1885).

Wird ein Stück Schwefelkupfer zwischen Platinplatten gebracht und ein Strom hindurchgeleitet, dann der Apparat von der Kette losgelöst und mit einem Galvanometer verbunden, so zeigt sich ein Polarisationsstrom. (Dass Schwefelkupfer ein Electrolyt ist, ist bekanntlich schon von Hittorf im Jahre 1851 gezeigt worden. Wied. Electr. 1, p. 555.)

G. W.

52. E. Roymier. Schutz des Zinks in geöffneten Ketten (La Nature 13, p. 219—220. 1885).

Das Zink wird ähnlich wie bei den Platinzundmaschinen mit einer unten offenen Glocke umgeben, welche etwas unter seinen unteren Rand hinausragt und aus der die Säure durch die Wasserstoffentwickelung hinausgetrieben wird. G. W.

53. G. Gore. Einfluss des äusseren Widerstandes auf den inneren Widerstand galvanischer Ketten (Birmingham Phil. Soc. 11. Juni 1885).

Der Verf. zeigt, dass bei Elementen aus zwei Metallstreifen, einer Zinkplatte oder einer Platinplatte und einer ihr gegenübergestellten anderen Metallplatte bei Einschaltung verschiedener Widerstände die aus der electromotorischen Kraft (gemessen durch Opposition gegen Eisen-Neusilberthermoelemente) und der an einem Galvanometer beobachteten Stromintensität berechneten inneren Widerstände mit Einschaltung gewisser äusserer Widerstände zunehmen, was, namentlich bei Anwendung des Platins, der Verf. auf Bildung von Uebergangswiderständen an den Electroden zurückführt, welche mit abnehmender Stromintensität wachsen sollen. G. W.

54. G. Gore. Eine besondere Klasse chemisch-electrischer Ströme (Birmingham Phil. Soc. 11. Juni 1885).

In leicht zersetzbare Flüssigkeiten, z. B. Wasserstoffsuperoxyd, Lösung von Chromsäure oder übermangansaurem Kali, starke Salpetersäure, Jodkalium mit verdünnter Schwefelsäure u. s. f., wurde eine Gold- und eine Platinplatte eingesenkt und bei verschiedenen Temperaturen die Stromesrichtung an einem Galvanometer beobachtet. Es ergaben sich dabei oft Umkehrungen der Stromesrichtung.

So ist z. B. in Lösung von übermangansaurem Kali bei 50° F. Gold positiv (wohl eigentlich electronegativ), bei 180° Platin positiv, bei 200° Gold positiv. Hierbei ist eine Polarisation nicht ausgeschlossen. Die einzelnen Daten sind in der Originalabhandlung nachzusehen. G. W.

55. K. Noack. Schulapparat zur Demonstration der Wechselwirkung galvanischer Ströme (Z.-S. zur Förderung des phys. Unterrichts 2, p. 41—44. Programm des Gymn. zu Worms 1882).

Statt der gewöhnlichen Gestelle zur Demonstration der Ampère'schen Gesetze empfiehlt der Verf. eine Bifilarsuspension an 0,12 mm starken und 250 cm langen, übersponnenen Kupferdrähten, welche an der Decke des Zimmers an einer Torsionsscheibe aus Holz mit zwei Polklemmen befestigt wird, wobei die Polklemmen ihrerseits durch spiralig gewundene Drähte mit festen Zuleitungsdrähten in Verbindung stehen. Als Vortheil wird neben freierer Bewegung erwähnt dass das Gewicht des Leiters ein grösseres sein kann, als gewöhnlich, d. h. aus mehreren Windungen bestehen und daher schärfere Resultate zeigen kann.

- 56. A. Handl. Tangentenbussole mit unmittelbarer Ablesme der Stromstärken (Z.-S. zur Förderung des phys. Unterrichts 2. p. 26-27. 1885).
- 57. Krebs. Tangentenscala am Verticalgalvanometer (ibid. p. 27-28).

Um Stromstärken sofort miteinander vergleichen m können, empfehlen die Verf. die Hinzufügung einer auf die Seiten eines Quadrates aufgetragenen Tangentenscala, derm Theilstriche am besten nach dem Mittelpunkt gerichtet sind.

58. J. Troubridge und Austin L. McRae. Der Einfluss der Temperatur auf die magnetische Permeabilität von Nickel und Cobalt (Proc. Amer. Ac. 26. Mai 1885, p. 462—472)

Die Methode war im wesentlichen die von Rowland: die Zahlenwerthe lassen sich nicht einzeln wiedergeben. Der Maximalwerth der magnetischen Permeabilität für weiches Eisen ist etwa dreimal, für weiches Cobalt zehnmal so gross, als für die gehärteten Metalle.

Bei Untersuchung eines hohlen und eines massiven Ringes von nahe gleichen äusseren Querschnitten war der temporäre (verschwindende) Magnetismus im hohlen Ring grösser als im massiven, also ist der permanente (remanente) Magnetismus grösser im letzteren. G. W.

59. Zomakion. Ueber die Gesetze des Durchgangs der Electricität durch Gase (Kasan, 1884. 8°. 106 pp. mit 1 Taf. Aus dem 13. Bande d. Arbeiten der Naturf.-Ges. bei der kaiserl. Univ. Kasan. russ.).

Der Verf. hat seine früheren Versuche über diesen Gegenstand (J. de la Soc. Phys. et Chim. Russe 1881, p. 48; Beibl. 6, p. 41) fortgesetzt, indem er die Erwärmung des metallischen Theiles der Kette bei Einführung einer Gasschicht von bestimmten Dicken-, Druck- und Temperaturverhältnissen in die Leitung bestimmte. Die Wärme wurde gemessen durch ein hermetisch geschlossenes Differentialluftthermometer, durch dessen eines Gefäss der Leitungsdraht in spiraligen Windungen geht. Vorher hatte der Verf. die Forderung der Theorie experimentell bewiesen, dass die gesammte Wärmemenge bei der Entladung des Condensators von der Zusammensetzung der Kette unabhängig sei, indem er einen eigens construirten Entlader in die Kette einführte, in welchem die Electroden sich im leeren Raum befanden, und die Entladung bei keinerlei Entfernung zwischen denselben, sondern nur bei deren Berührung stattfand. Die bei der Einführung des Gaswiderstandes der metallischen Leitung verloren gehende Wärmemenge bei der Entladung gab also in Wärmeeinheiten die Quantität electrischer Energie, welche in dem letzteren verbraucht wird.

Er findet die bekannten Sätze, dass, wenn keine anderen Wirkungen auftreten, die gesammte Wärmemenge in dem Entladungskreise eines Condensators der Potentialdifferenz, resp. der Differenz der Quadrate der Electricitätsmengen am Anfang und Ende der Entladung proportional ist; dass die

Ablenkungen eines Dynamometers im Kreise den Quadranten der Electricitätsmengen direct und umgekehrt proportional dem Widerstand der Gesammtschliessung sind, und bei constantem Widerstande den Erwärmungen des Thermometers proportional sind, ebenso bei constantem Potential und variablem Widerstand.

Ist eine Gasschicht, oder sind deren mehrere in den Schliessungskreis eingefügt, ist W der Widerstand der metallischen Leitung,  $\beta$  der der Gasschichten, C die Capacität des Condensators, sind Q und q die Electricitätsmengen am Anfang und Ende der Entladung, w der Widerstand eines Theiles der Schliessung, so ist die Erwärmung  $E_1$  derselben selbstverständlich:

$$E_1 = C. w \frac{Q^2 - q^2}{W + \beta}.$$

Die in der Gasschicht erzeugte Wärme erhält man, wenn  $w = \beta$  gesetzt wird.

Die Versuche ergeben, dass der Widerstand des Gases mit der Zunahme des Widerstandes der metallischen Theile der Leitung zunimmt. In engen Röhren bleibt indess dabei bei einer bestimmten Entfernung der Electroden der Widerstand des Gases constant bis zu einem gewissen Grenzwerth des Widerstandes der metallischen Leitung. Bei weiterer Zunahme des letzteren wächst dann auch der des Gases. Der Grenzwerth nimmt mit wachsendem Querschnitt der Röhren ab.

Bleibt der Widerstand des Gases unter der erwähnten Bedingung constant, so lässt er sich annähernd durch die Formel:

$$\beta = \frac{kl}{r^2}$$

ausdrücken, wo l der Abstand, r der Radius des Querschnitts der Electroden, k der auf den der Luft bezogene relative Widerstand der Gase ist. Ceteris paribus ist das Verhältniss der Widerstände des Wasserstoffs und der Kohlensäure zu dem der Luft eine constante Grösse.

### 60. A. Naccari und G. Guglielmo, Ueber die Erwärmung der Electroden in stark verdünnter Luft (N. Cim. (3) 17, p. 1—11. 1885).

Bei Fortsetzung der früheren Versuche (N. Cim. (3) 15, p. 272; Beibl. 9, p. 541) wurden in ein 1,7 cm weites \( \tau\_{\text{-}}\) förmiges Rohr drei cylindrische, dünnwandige Electroden von 11 cm Länge und 1,2 cm Dicke eingefügt, welche aussen mit Capillarröhren verbunden' waren, in denen das Ansteigen des Alkohols im Innern der Electroden beobachtet wurde. Die Electroden standen vom Kreuzungspunkt des Rohres je 4 cm ab. Die mittlere Electrode war stets mit dem einen Pol des Inductoriums verbunden, von den Endelectroden die eine oder die andere. Die Luft war durch Schwefelsäure getrocknet. Ist P der Druck in Millimetern, i die Stromintensität, sind n, p und J die auf die Stromintensität Eins bezogenen Erwärmungen der negativen, positiven und isolirten Electrode, so war z. B. nach zwei Minuten:

$\boldsymbol{P}$	1,76	0,56	0,148	0,142	0,045	0,023
i	112	91	42	85	15,9	9,8
n	0,240	0,443	1,02	0,96	2,73	3,79
p	0,036	0,030	0,020	0,019	0,048	0,014
J	_	·	0,117	0.147	8,2	8.2

Die Erwärmung der negativen Electrode wächst also mit abnehmendem Druck, die der positiven Electrode, welche der Strahlung von der negativen Electrode entzogen ist, ist sehr klein, wahrscheinlich ohne jede secundären Einflüsse verschwindend. Die Erwärmung der isolirten Electrode durch Strahlung ist bei geringen Drucken nicht klein (vgl. E. Wiedemann, Wied. Ann. 10, p. 202; 20, p. 758. Wied. Electr. 4, p. 530 u. flgde.).

Bei sehr niederem Druck erwärmte sich indess die positive Electrode merklich, während die negative fast kalt blieb, was sich nicht zeigte, als sich die Electroden nur 8 cm voneinander entfernt in verticalen Schenkeln des Rohrs, wohl aber, als sie in nur 1 mm Abstand einander gegenüber standen. Sind P die anfänglichen und endlichen Drucke in Tausendteln von Millimetern, so war:

$oldsymbol{P}$	i	n	p
0,55—10	12	2,21	7,17
2,4—19	24	2,75	1,9
0,4-14	19	2,07	4,71

So scheint also bei sehr niederen Drucken die Erwirmung der negativen Electrode ab-, die der positiven zugunehmen. Damit kann die Beobachtung von Hittorf zusammenhängen, dass bei sehr kleinem Abstand der Electroden und äusserst niederem Druck sich die positive Electrode disaggregirt und dunkel bleibt, im Gegensatz zu dem Verhalten bei höheren Drucken und grösseren Entfernungen.

Bei weiteren Versuchen nahm bei einem Druck von 0,27 mm bei sehr stark wachsender Stromintensität die Erwärmung der negativen etwas schneller zu, als erstere, während die Erwärmung der positiven nahezu constant blieb (z. B. i=13,2 und 99, n=0,724 und 0,805, p=0,045 und 0,029). Bei Anwendung einer Holtz'schen Influenzmaschine ergaben sich mit dem T-Rohr für die Erwärmung der negativen Electrode bei abnehmendem Druck analoge Resultate, wie beim Inductorium, nur waren die Erwärmungen etwas kleiner, was von dem verschiedenen Verlauf der Ströme herrühren kann.

Die erzeugten Wärmemengen sind für den Werth Eins von n und p (gemessen in Theilen der Alkoholsäule) etwa 0,1277 kleine Calorien. G. W.

## 61. Ch. Fievez. Einfluss des Magnetismus auf den Charakter der Spectrallinien (Bull. Ac. Belg. (3) 9, p. 381—384. 1885).

Um zu entscheiden, ob die Verbreiterung und Verstärkung der Spectrallinien in Entladungsröhren unter dem Einfluss des Magnetismus nur von einer Temperaturerhöhung herrühre, oder auf einen spec. Einfluss des Magnetismus auf die Lichtbewegung zurückzuführen sei, hat Fievez zwischen die zwei Pole eines starken Electromagnets eine mit Natron getränkte Kohle gebracht und eine Hydrooxygenflamme darauf geleitet. Aendert man die Menge des Sauerstoffs, so änderte man auch die Temperatur der Flamme.

Sind dann die  $D_1$  und  $D_2$ -Linie zunächst sohmal und nicht umgekehrt, so werden sie heller, länger und breiter, wenn der Magnet erregt wird; sind sie schon verbreitert, so werden sie noch breiter und kehren sich um; sind sie schon verbreitert und umgekehrt, so wird die dunkle Linie sehr

viel breiter. Diese Erscheinungen verschwinden unmittelbar nach dem Aufhören des Stromes. Sie zeigen sich, wenn auch schwächer, bei der grünen Thalliumlinie und den rothen Kalium- und Lithiumlinien.

Ersetzt man die conischen Armaturen durch ebene, so zeigt sich in der Mitte der schwarzen Linie eine helle.

Der Sinn der Veränderungen ist derselbe, wie der bei Temperaturerhöhung.

Das Spectrum einer Flamme, die sich in der Richtung der Spiralen des Electromagnets bewegt, zeigt dieselben Veränderungen unter dem Einfluss des Magnets. E. W.

62. A. Gaiffe. Ueber ein Volt-Etalon (Bull. de la Soc. Intern. des Electr. 2, p. 256. 1885).

Reines amalgamirtes Zink, reine Lösung von Chlorzink (5/100) bei 18° C. vom spec. Gewicht 1,07, und reines geschmolzenes Chlorsilber geben eine Kette von der sehr constanten electromotorischen Kraft 1,01 (C.-G.-S.), wenn man mit nicht kleineren Widerständen als 5000 Ohm experimentirt.

G. W.

63. J. Kleiber. Ueber die Wirkungen des kosmischen Stoffes auf die Grösse und Bewegung der Planeten (Astron. Nachr. Nr. 2664, p. 385-392. 1885).

Der Verf. hat in einer früheren Arbeit (Astron. Nachr. Nr. 2657) für die Dichtigkeit des kosmischen Staubes, in welchem sich alle Körper unseres Sonnensystems bewegen, gewisse Grenzen aufgestellt und untersucht nun, unter Zugrundelegung derselben, den mechanischen Einfluss, welchen das mit kosmischem Staub erfüllte Medium auf die Planeten, speciell die Erde ausübt.

Zunächst zeigt eine einfache Gleichung: fängt ein Planet auf der Strecke Eins seiner Bahn N kosmische Körper auf, so ist, wenn N als constant angenommen wird, die Zunahme des Durchmessers des Planeten von der Grösse des letzteren völlig unabhängig; in der Wirklichkeit freilich bleibt N nicht constant, sondern variirt mit der Masse i. c. mit dem Durchmesser des Planeten, allein diese Variation kann für einen

Zeitraum von einigen Millionen Jahren als sehr klein ausser Betracht bleiben. Der Satz gilt ferner ebenso gut für eigentliche Planeten als deren Satelliten: nur wird der Planet wegen seiner grösseren Attraction, trotzdem er sich langsamer bewegt als der Trabant, im ganzen rascher an Grösse wachsen.

Wird nun der Widerstand des hindernden Mediums, wie gewöhnlich, proportional dem Quadrate der Geschwindigkeit des sich darin bewegenden, des Planeten, angenommen und die Vertheilung der kleinen Körper in ihm als gleichförmig vorausgesetzt, was wegen ihrer grossen Anzahl wohl geschehen darf, so zeigen sich die interessanten Resultate. 1) dass der Halbmesser a einer (kreisförmigen) Planetenbahr eine von der Zeit und der Dichtigkeit des Mediums unabhängige Function der Masse, also des Halbmessers r des Planeten, und dass 2) die Halbaxe a der dritten Potenz der Planetenmasse M umgekehrt proportional ist  $a/a_0 = M_0^3/M^2$ : dieselbe wird durch den Widerstand des Mediums allmählich kleiner. Aus der vorstehenden Formel berechnet sich. welche Grösse die Masse oder der Durchmesser der Erde besitzen wird, wenn dieselbe, der Sonne allmählich näher kommend. die Oberfläche der letzteren gerade berührt: es ist, wenn a, den Erdbahn-, a den Sonnenhalbmesser bezeichnet,  $a_0/a = 214$ : sonach  $M/M_0 = a_0^{-1/2}/a^{1/2} = 5.981$  und  $r/r_0 = M^{1/2}/M_0^{1/2} = 1.815$ . Dies würde einer Zunahme  $r - r_0 = 5200$  km gleichkommer. sodass sich also auf der Oberfläche der Erde eine 5200 km dicke kosmische Staubschicht angesammelt haben würde, in dem Momente, in welchem die Erde in den Sonnenkörper hineinfällt. Die Zeit, nach deren Verlauf das letztere eintreten müsste, wird unter Annahme der in der ersten, eingangs citirten Arbeit des Verf. aufgestellten Theorie erhalten. wonach die Dichtigkeit desjenigen interplanetarischen Theils in welchem sich unser Planet befindet, zwischen 10<sup>-18</sup> and 10<sup>-22</sup> eingeschlossen ist: es fallen danach auf den Erdball stündlich nicht weniger als 2250 und nicht mehr als 2250. 104 kg kosmischer Partikeln, welche also, wenn man ihr Dichtigkeit gleich der mittleren Dichtigkeit 5 der Erde 18th nimmt, erst in 10000 Jahren einen Ueberzug von 1 mm Dicke abgeben würden. Die Erde würde hiernach nicht

früher als in 5.10<sup>13</sup> und nicht später als in 5.10<sup>17</sup> Jahren die Oberfläche der Sonne streifen, und die grosse Halbaxe der Erdbahn würde in einem Jahre um nicht mehr als 3 mm und um nicht weniger als 0,003 mm abnehmen. W. H.

- 64. W. Huggins. Die Sonnencorona (Ein Vortrag, gehalten vor der Roy. Inst. am 20. Febr. 1885. 13 pp.).
- 65. C. A. Young. Theorien betreffs der Sonnencorona (North Amer. Rev. 9 pp. Sep.).
- 66. Ueber die Sonnencorona (The Observatory, Nr. 97. May 1885, p. 183-184).

Huggins und Young geben in ihren Aufsätzen eine Darstellung der verschiedenen Theorien der Sonnencorona und ihre eigenen Anschauungen in allgemein verständlicher Weise. Die Notiz im "Observatory" bespricht kurz beide Arbeiten. Huggins vertritt, gestützt auf seine Photographien der Corona (Beibl. 8, p. 79) die Ansicht, dass die Erscheinung der Corona durch eine weit ausgedehnte Hülle der Sonne von glühenden Theilchen, und auch leuchtenden Da die ausserordentliche Höhe dieser Gasen bedingt sei. Hülle eine ausserordentliche Dichte derselben in den tieferen Regionen bedingen würde, wenn dieselbe nur der Anziehung der Sonne unterworfen wäre, handelt es sich darum, eine abstossende Kraft zu finden, die der Schwere entgegenwirkt. Huggins sucht dieselbe in einer electrischen Abstossung, wie eine solche auch das Abwenden der Cometenschweife von der Sonne erklären kann. Huggins spricht sich sehr energisch gegen Hastings aus, der die Corona für eine Diffractionserscheinung hält. Young erklärt, dass die Huggins'schen Photographien der Corona, die durch die von Ray Wood am Riffelhaus erhaltenen eine Bestätigung erfahren, die Frage dahin entscheiden, dass die Corona durch eine Sonnenhülle bedingt sei; doch könne sehr wohl bei einer Sonnenfinsterniss die Erscheinung durch Diffraction modificirt werden. Die Hülle besteht nach ihm aus glühenden, festen und flüssigen Theilchen und leuchtenden Gasen; das beweist einerseits das continuirliche Spectrum, andererseits die hellen Linien in demselben; ausserdem sendet sie uns

reflectirtes und diffuses Sonnenlicht. Betreffs der Dichte ist er einer Meinung mit Huggins. "Alle Lichterscheinungen der Corona können ... durch das Vorhandensein einer Atmosphäre erklärt werden, deren Dichte millionenmal geringer ist als diejenige, die je in einer Vacuumröhre erreicht worden ist." Nach Huggins' Bericht werden weitere photographische Aufnahmen am Cap der guten Hoffnung von Ray Wood unter Leitung von Dr. Gill gemacht werden

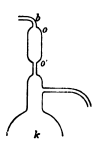
 W. Hempel. Apparat zur Sauerstoffentwickelung (Chen. Ber. 18, p. 1440. 1885).

Der Verf. beschreibt folgenden von ihm in New-York gesehenen Apparat.

An den Deckel eines gusseisernen Entwickelungsapparates ist ein F-Rohr befestigt; der seitliche Theil führt zum Gasometer, der obere Schenkel ist durch einen Hahn verschliessbar, über dem sich ein Trichter befindet. Zunächst schüttelt man durch den Trichter 50 g KClO<sub>3</sub> ein, sobald die Entwickelung langsamer wird, fügt man neue 50 g zu u.s.f. Die Entwickelung geht sehr regelmässig vor sich. E. W.

68. A. F. Swadell. Ueber eine Modification der Quecksilberluftpunpe. Zweite Mittheilung (11 pp. Sep. aus "Acta Societatis Scientiarum Fennicae 15").

Sundell hat an seiner Modification der Luftpumpe, worüber Beibl. 9, p. 193 berichtet ist, weitere kleine Ver-



besserungen angebracht. Der Theil bei • (Fig. a. a. O.) hat nebenstehende Form erhalten. Bei Verdünnungen zwischen gewissen Grenzen bringt man das Quecksilber nicht sogleich nach o, sondern nur nach o; dadurch gewinnt man ein weiteres Spannungsgebiet, für welches die Druckberechnung in der bekannten Weise weitergeführt werden kann.

Ausserdem ist der Ansatz geeignet, das bei starten Verdünnungen eintretende lästige Hinüberziehen des Quetksilbers aus G nach k durch Cohäsion zu verhindern, indem man durch geeignetes Heben und Senken von Q ein Brechen des Fadens zuerst bei o', dann auch bei o herbeiführen kann. Ferner ist in E eine Kugel eingefügt, deren Volumen grösser als das des Röhrenstücks von a bis zu dieser Kugel ist. Dadurch gelingt es, Gas in die Räume hinter E zu bringen, ohne das lästige Emporspritzen des Quecksilbers in E zu verursachen.

- 69. Wasserstrahlluftpumpen (Pharm. Centralhalle 21, p. 458—459. 1885).
- 1) Rückschlagventil von R. Otto (Archiv d. Pharm. (3) 18, p. 115. 1881). Um bei Druckschwankungen oder plötzlichem Ausbleiben des Wasserzuflusses ein Zurücksaugen des Wassers in das evacuirte Gefäss zu vermeiden, bringt man zwischen Gefäss und Pumpe ein Rückschlagsventil an, welches im wesentlichen aus einem Stück abgeschnürten Kautschukschlauch besteht, der sich im Innern einer zwischen Pumpe und Kolben eingefügten Glasröhre befindet und die Fortsetzung des aus dem Gefäss kommenden Glasrohres bildet. Mittelst eines scharfen Längsschnittes ist der abzusaugenden Luft der Durchgang gestattet, dagegen der etwa zurückgehenden Luft derselbe verwehrt. Um dabei ein vollständiges Umkrempeln des Kautschukschlauches zu verhüten, befindet sich in ihm ein solider Glaskörper, z. B. ein Stück Glasstab.
- 2) Aspirator von F. Lux. In die Korke, welche ein Stück weites Glasrohr oben und unten abschliessen, sind je zwei Glasröhren eingesteckt; eine der oberen dient zum Zuleiten des Wassers, eine der unteren zum Ablassen desselben, eine dritte ist mit dem zu evacuirenden Gefäss verbunden; die vierte kann dann eventuell zu einem Manometer führen. Am oberen Ende des Gummischlauches, der das Gemenge von Luft und Wasser abführt, ist ein Quetschhahn mit Stellschraube angebracht.

Nachdem der Wasserzufluss geregelt ist, schliesst man den Quetschhahn fast völlig, sodass sich das Wasser staut; öffnet man dann denselben langsam, während zugleich der Gummischlauch an einer zweiten Stelle mittelst der Finger Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX. Nach R. Kayser (Mittheil, des bayr. Gewerbem 1885, p. 36) bereitet man sich Caseïnkitt durch Erv von Milch mit Weinsteinsäure, wobei sich Caseïn ausse Das so erhaltene noch feuchte Caseïn überschüttet meiner Lösung von 6 Theil. Borax und 100 Theil. und erwärmt gelinde unter Umrühren, wobei das Ca Lösung geht. Man setzt nun soviel Boraxlösung zu, kleiner Theil Caseïn ungelöst bleibt. Die klare Flübesitzt starkes Klebvermögen.

71. B. Tollens. Ueber Rohrverbindungen (Die las schaftl. Versuchsstationen 1883, p. 362. Sep.).

Statt der Benutzung von gewöhnlichen Kautschul und Stopfen wandte der Verf. Schlüsse an, bei der eine zu verbindende Röhre mit einem weiteren angezenen Rohr umgeben und in den ringförmigen Raum silber gegossen war, sodass sich beim Einsetzen der Röhre ein luftdichter und leicht zu lösender Verschluss

72. A. Benecke. Hydraulische Presse (Z.-S. zur Förd phys. Unterrichts 2, p. 58—61. 1885).

Der Verf hat eine Presse construirt walche h.

73. M. Hopkins. Drahtapparat für Laboratoriumsgebrauch (Scient. Amer. Suppl. 19, p. 7863—64. 1885).

Der Verf. beschreibt, in welcher Weise sich durch Zusammenbiegen von Draht eine grosse Anzahl von Laboratoriumsapparaten in einfacher Weise herstellen lassen.

E. W.

74. H. Emsmann. Universalräderapparat (Z.-S. zur Förderung des phys. Unterrichts 2, p. 5—9. 1885).

In dem Modell sind alle möglichen Arten Räder, als Zahnrad, Kronrad, konisches Rad, Kumpf und Drilling angebracht, welche von einer Axe aus mit zwei aufsteckbaren Curbeln zur Demonstration des todten Punktes bewegt werden können. Ebenso wird die Umsetzung von horizontaler Bewegung in verticale und umgekehrt gezeigt und die Abhängigkeit der Geschwindigkeit von dem Verhältniss der Zähne, Anzahl der Räder vor Augen geführt.

An den oberen Theil der verticalen Axe können dann diejenigen Apparate befestigt werden, bei denen Rotationen zur Geltung kommen.

75. Karl von Vierordt. Physikalische und physiologische Untersuchungen. Die Schall- und Tonstärke und das Schallleitungsvermögen der Körper (Nach dem Tode des Verf. herausgegeben und mit einer Biographie desselben versehen von Prof. Dr. Hermann Vierordt. Tübingen 1885, Verlag der H. Laupp'schen Buchhandlung. Ladenpreis 8 Mark).

In dem 274 Seiten starken Bande sind in drei Theilen die Erfahrungen niedergelegt, welche das Ergebniss der zahlreichen und zum Theil sehr mühsamen Experimente des Verf. behufs Einführung einer exacten Phonometrie und zur Beantwortung von davon abhängigen Fragen der Physik und Physiologie bilden. Es sollen keine Theorien entwickelt, sondern nur Thatsachen mitgetheilt werden. Im ersten Theile handelt es sich um Herstellung von Schallen, deren Entstehungsbedingungen quantitativ bestimmbar sind, und um Aufstellung eines Maassprincips, welches aus jenen gemessenen Entstehungsbedingungen auch die Schallstärken zu berechnen gestattet. Während früher die Stärke des durch

durch die Gleichung  $s = X_a \cdot l + \text{const.}$  ausgedrückte Schallleitungsgesetz für erwiesen. Da zu l=0 der Werth s=Sgehört, so folgt const. = S, also  $s = X_a \cdot l + S$ . Die aus den Versuchszahlen berechnete Constante ist aber um einen constanten Werth grösser als S, sodass man zu schreiben hat:  $s = X_a \cdot l + S + \text{const.}(c)$ . Für diese zweite Constante c, die natürlich für jeden anderen Leiter einen anderen Werth hat, während S nur vom Phonometer und der akustischen Dynamie des Experimentators abhängt, weiss der Verf. keine Erklärung. Wird der Schall durch Wasser geleitet, so ist c dem Querschnitt der leitenden Schicht proportional. Widersprechend der bisherigen Annahme der Physiker findet der Verf., dass sogar bei allseitiger Ausbreitung in der freien Luft die Schallintensität proportional der einfachen Entfernung von der Schallquelle, nicht dem Quadrat derselben, abnehme. Was die Schallleitungsfähigkeit verschiedener Substanzen anlangt, so sind insbesondere verschiedene Holzarten, Eis, Alabaster, Marmor, Blei, ein Telephon, Wasser, Ochsenblut, Gummilösung, Kochsalzlösung, Weingeist, Leinöl, Kulmilch, für die Zwecke der auskultatorischen Diagnose verschiedene Theile des lebenden und todten menschlichen und thierischen Körpers, sowie endlich das Gehörorgan selbst untersucht worden. Der dritte Theil, in welchem die Schallleitungsconstanten zur Messung objectiv gegebener Schallstärken Verwendung finden sollen, ist nicht mehr ausgeführt, sondern enthält nur einige Vorstudien zur eigentlichen Dr. E. Tischer. Aufgabe.

 G. Albrecht. Geschichte der Electricität mit Berücksichtigung ihrer Anwendungen (Electrotechn. Bibliothek 28, 336 pp. Wien, Hartleben, 1885).

Das Buch gehört zu der grossen Zahl von Publicationen, wie sie in neuerer Zeit mit ungewöhnlicher Schnelligkeit auf electrotechnischem Gebiete aufeinander folgen, und die der Natur der Sache nach nur in einzelnen Fällen eine besondere wissenschaftliche Bedeutung beanspruchen können. Der enge Raum des Buches wird ohnehin noch für den Text durch eine Menge übrigens recht hübscher Abbildungen, Portraits u. s. f. verkürzt.

G. W.

d den Schwankungen der individuellen Feinhörigkeit der sobachter und von der Beschaffenheit der die Schallstärke ssenden Apparate.

Um die Intensitäten stark übermerklicher Schalle zu stimmen, werden dieselben dem Gehör durch schallschwäende Medien zugeleitet und durch Variirung der Grösse r schallschwächenden Schicht bis zur Reizschwelle herabdrückt. Kennt man die Abweichung der Grösse der Schallhwächung von der Dimension des Mediums, so lässt sich rechnen, um wieviel ein gegebener übermerklicher Schall schwächt werden muss, um nur eben hörbar zu werden. ie Gesetze der Schallschwächung in verschiedenen Medien bestimmen, ist die Aufgabe des zweiten Theiles. Der erf. stellt sich vor die Alternative, dass, wenigstens durch ismatische Leiter, der Schall entweder von Schicht zu hicht um denselben absoluten, von der jeweiligen Schallirke unabhängigen, oder um einen relativen, der letzren proportionalen Betrag abgemindert werde. Sei S die hallstärke, die bei dem gerade benutzten Phonometer eben rbar ist, s die (variable) Schallstärke, die auf demselben 10nometer erregt werden muss, um durch einen eingeschalten prismatischen Leiter von der Länge I dem Ohr einen ch eben hörbaren Schall zuzuführen, so ist nach dem sten, dem "Princip der absoluten Schallschwächung":

$$ds = X_a dl$$

 $T_a =$ Schwächungsconstante, oder  $s = X_a \cdot l +$ const., oder:

$$X_a = \frac{s_2 - s_1}{l_2 - l_1},$$

d nach dem zweiten, dem "Princip der relativen Schallhwächung":

$$\frac{ds}{s} = X_r dl$$

 $T_r = \text{Schwächungsconstante}$ , oder  $\log s = X_r l + \text{const.}$ , oder:

$$X_r = \frac{\log s_2 - \log s_1}{l_2 - l_1}.$$

So wohl für starre, als für flüssige Leiter zeigen die aus n Versuchsresultaten berechneten  $X_a$  untereinander geigere Abweichungen als die  $X_r$ , und der Verf. hält das

lichen Weise eingetheilt und werden für jedes die der inneren Ausbreitung und die Bedingungen des ganges des Lichtes in grösserer Vollständigkeit abge

Im allgemeinsten Falle beziehen sich die aufge beiderlei Gleichungen auf zusammengesetzte Medien, doppelte Brechung und doppelte Absorption zeigen un dies durch Dispersion der optischen Axen und Ro polarisation ausgezeichnet sind.

Um die gewonnenen Ergebnisse weiteren Kreissbesondere auch Chemikern und Mineralogen zugäns machen, ist das Maass der vorausgesetzten Vorken möglichst beschränkt, und gewähren in dieser R mehrere Beilagen jede noch etwa wünschenswerthe Belehrung.

Im sweiten Theile werden die im ersten aufge Gesetze durch eine Reihe grossentheils vom Verf. sell rührender Experimentaluntersuchungen geprüft, und solches bis jetzt noch möglich ist, bestätigt.

Es ist noch eine bisher nicht in extenso publici handlung über Dispersion der Dämpfe angehängt; üb werden wir besonders referiren.

Es ist gewiss dankenswerth, dass der Verf. seine is einzelnen Abhandlungen zerstreuten Aufsätze gesamm gesichtet, dieselben ansehnlich erweitert und zu einer



#### ZU DEN

### ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE. BANDIX.

V. Spring. Wirkung des Bariumsulfates und Natriumlfates aufeinander unter der Einwirkung des Druckes (Bull. c. Chim. 44, p. 166—169. 1885).

ichmilzt man ein Gemenge von Natriumcarbonat und msulfat, so findet eine vollkommene Umsetzung statt, i nur hinlänglich viel Natriumcarbonat vorhanden ist. ng hat nun 1 Theil Bariumsulfat mit 3 Theilen Nacarbonat, die bei  $160^{\circ}$  mehrere Stunden getrocknet, gemischt und Drucken von 6000 Atmosph. ausgesetzt. zebildeten Cylinder hat er dann entweder gleich oder mehreren Tagen untersucht und gefunden, dass sich  $p^{\circ}/_{\circ}$ rsprünglichen Bariumsulfatmenge umgewandelt hatten; te man den erhaltenen Cylinder gleich und compriihn n mal von neuem, so erhielt man die gleichfalls in abelle gegebenen Zahlen:

n	0 Tage	7 Tage	14 Tage	21 Tage	28 Tage
1	0,94	1,60	3,08	3,94	3,84
3	4,78	6,78	9,01		9,15
6	8,99	9,94	10,89		11,08

des Zahlen sind besonders deshalb interessant, weil sie , dass die Einwirkungen nicht mit dem Drucke aufhören, in noch über 14 Tage anhalten. Es rührt dies wahrlich von einer Diffusion der festen Materie her.

lemische, die keinem Drucke ausgesetzt waren, ergaben Umwandlung.

irhitzte man comprimirte Cylinder, in denen resp. 9,01 0,89 % Bariumcarbonat sich gebildet hatten, 3 Stunden 20 %, so waren nur noch 7,07 und 9,89 % Bariumcarborhanden. Die Wärme hatte also entgegengesetzt wie compression gewirkt.

Weitere Versuche sollen sich auf Gemische von Bariu carbonat und Natriumsulfat beziehen. E. W.

2. R. Gartenmeister. Beiträge zur Kenntniss der phykalischen Eigenschaften normaler Fettsäureester (Inaug. Di Königsberg 1885. 71 pp.).

Gartenmeister hat nach der zuerst von Kopp benut ten dilatometrischen Methode eine grosse Anzahl von Ester welche aus normalen Fettsäuren und normalen Fettalkohole entstehen, untersucht. Die folgende Tabelle enthält ein Zusammenstellung der gefundenen Resultate, wie auch d Mittelwerthe aus früheren brauchbaren Beobachtungen.

		Siede Bo 7	punkt 60 mm	Spec. bei	Gew.	Spec. Gew.	Vo-	Spe Volum
s	Substanz		Mittel aus fräheren Be- obach- tungen	Garten- meister	Mittel aus früheren Be- obach- tungen	beim Siede- punkt	lumen beim Siede- punkt	Garten- g meister
Ameiser	sMethyl	T -	32,50	_	1,0009	0,9554	1,0488	
,,	Aethyl	55,00	54,1	0,9445	0,9422	0,8725	1,0825	84,6
"	Propyl	81,0	81,4	0,9250	0,9204	0,8270	1,1180	106,2 1
,,	Butyl	106,9	'	0,9108	l —	0,7972	1,1425	
,,	Amyl	130,4	_	0,9018	! — I	0,7692	1,1723	150,5
,,	Hexyl	153,6		0,8977		0,7484	1,1995	173,3
••	Heptyl	176,7	- 1	0,8937	-	0,7308	1,2229	196,7
,,	Octyl	198,1		0,8929	-	0,7156	1,2477	220,3
Essigsl	Methyl	57,30	57,10	0,9643	0,9600	0,8873	1,0868	83,2
	Aethyl	77,5	77,2	0,9253	0,9245	0,8272	1,1182	
	Propyl	101,8	102,1	0,9093	1 '	0,7934	1,1463	
	Butyl	124,5	125,1	0,9016	0,9000	0,7683	1,1734	
,,	Amyl	147,6	148,9	0,8948	0,8963	0,7461	1,1992	173,8 1
,, ]	Hexyl	169,2	169,5	0,8902		0,7267	1,2250	197.7
<b>,,</b> ]	Heptyl	191,3	191,6	0,8891	0,8875	0,7134	1 -	221,0
,,	Octyl	210,0	_	0,8847	0,8848	0,6981	1,2672	245,8
Propion	sMethyl	79,50	79,10	0,9403	0,9396	0,8393	1,1203	104,6
"	Aethyl		98,8	_	0,9114	0,7970	1,1434	_ 1
,,	Propyl	122,6	122,1	0,9023	0,9005	0,7719	1,1690	149,9
,,	Butyl	145,4	146,0	0,8953	0,8961	0,7489	1,1955	173,2
17	Heptyl	208,0	_	0,8846	1	0,6946	1,2736	247,1
"	Octyl	226,4	- 1	0,8833	_ i	0,6860	1,2876	270.5

	Siede	punkt 10 mm		Gew.	Spec.	Vo-		ec. imen
Substanz		Mittel aus früheren Be- obach- tungen	Garten- meister	Mittel aus früheren Be- obach- tungen	Gew. beim Siede- punkt	lumen beim Siede- punkt	Garten- melster	Mittel aus früheren Be- obach- tungen
rsMethyl	102,30	102,30	0,9194	0,9202	0,8026	1,1455	126,7	126,6
Aethyl	120,9	120,3	0,9004	0,9004	0,7689	1,1710	150,5	150,3
Propyl	<u> </u>	143,2		0,8929	0,7455	1,1981		174,0
Butyl	165,7	164,6	0,8878	0,8876	0,7264		197,8	197,8
Amyl	184,8	- i	0,8832	-	0,7092	1,2454	222,8	_
Hexyl	205,1	-	0,8825	_	0,6963	1,2674	246,4	_
Heptyl	225,2		0,8827	_	0,6869	1,2850	270,2	
Octyl	242,2	244,5	0,8794	0,8752	0,6751	1,3028	295,6	297,8
iansMethyl	127,30	_	0,9097		0,7767	1,1718	149,1	
Aethyl	144,7	145,50	0,8939	0,8940	0,7443	1,2010	174,3	174,5
Propyl	167,5	_	0,8888	_	0,7264	1,2236	197,8	<b>—</b>
Butyl	185,8		0,8847		0,7095	1,2465	222,1	-
Amyl	203,7	_	0,8812	-	0,6982	1,2621	245,8	<b>—</b>
Hexyl	223,8	-	0,8797	-	0,6823	1,2893	272,0	_
Heptyl	243,6	-	0,8786	_	0,6708	1,3097	297,4	<u>'</u> –
Octyl	260,2		0,8784	_	0,6618	1,3272	322,6	_
nsMethyl	149,60	150,00	0,9039	0,9136	0,7536	1,1994	172,2	170,3
Aethyl	166,6	167,2	0,8888	0,8904	0,7269	1,2227	197,7	197,5
Propyl	185,5		0,8844	'_	0,7097	1,2462	222,2	_
Butyl	204,3	_	0,8824		0,6978	1,2646	246,0	_
Heptyl	259,4	_	0,8769	<b>—</b>	0,6594	1,3298	323,9	_
Octyl	275,2	_	0,8748	_	0,6509	1,3440	349,6	
lsMethyl	172,10	_	0,8981		0,7325	1,2261	196,2	_
Aethyl	187,1	187,70	0,8861	0,8869	0,7105	1,2471	221,9	222,8
Propyl	206,4		0,8824	' —	0,6965	1,2670	246,5	_
Butyl	225,1	- 1	0,8807	_	0,6839	1,2878	271,3	_
Heptyl ¹)	274,6	277,0	0,8761	0,8757	0,6506	1,3467	349,7	_
Octyl	290,4		0,8757	· —	0,6419	1,3651	376,2	_
Methyl	192,90		0,8942	_	0,7163	1,2483	220,1	
Aethyl	205,8	207,50		0,8864	0,6980	1,2668	245,9	245,9
Propyl	224,7	_	0,8805		0,6867	1,2823	270,3	_
Butyl 1)	240,5		0,8797	_	0,6753	1,3026	295,5	_
Heptyl	289,8		0,8754	· _	0,6405	1,3668	877,0	-
Octyl	305,9	i	0,8755	0,8744	0,6318	1,3858	404,8	404,8
	11	i	,	0,0.12	d *	11		ı

Für diese Körper theilt der Verf. nachträßlich folgende verbesserte Werthe mit:

Spec. Gew. b. Siedep.

Heptyls. Heptyl

Oetyls. Butyl

Oetyls. Butyl

Oetyls. 9

Oetyls. 1,3688

1,3063

In besonderen Tabellen werden dann noch vom Verk die Siedepunkte, die spec. Gewichte bei 0°, und diejenigen beim Siedepunkt, sowie die spec. Volumina zusammengestellt Von den sich ergebenden Resultaten führen wir an, dass in der Regel bei metameren Estern dem höheren Siedepunkte eine grössere Dichte, der grösseren Siedepunktsdifferenz auch eine grössere Differenz zwischen den Dichten entspricht. Was die spec. Volumina anbetrifft, so wachsen sowohl die Differenzen zwischen dem Methyl- und Octylester derselben Säure, als auch zwischen Ameisensäure und Octylsäureester desselben Alkohols mit zunehmendem Kohlenstoffgehalt, und zwar findet dieses Wachsthum in regelmässiger Weise statt.

Die schon von Zander (Beibl. 8, p. 612) als möglich betrachtete Annahme, dass die Volumdifferenzen bei den homologen Fettsäuren mit dem Kohlenstoffgehalt wachsen, gewinnt durch die Versuche des Verf. an Wahrscheinlichkeit Das Wachsthum der Differenzen ist hierbei stärker bei den Estern als bei den Säuren. Dagegen widersprechen die Versuchsergebnisse des Verf. mehreren von Schiff (Beibl. 8. p. 413) aufgestellten Regeln.

3. J. Wilsing. Ueber die Anwendung des Pendels sur Bestimmung der mittleren Dichtigkeit der Erde (Berl. Sitzber 1885, p. 13—15).

Der Verf. benutzt statt der Wage das Pendel mit sehr nahe an die Axe verlegten Schwerpunkt. Vorversuche er gaben gute Resultate. Mittheilungen über die definitive Resultate sollen bald folgen. E. W.

4. T. O' Conor Stoane. Vorlesung über Seifenblasen (Scient. Amer. Supplem. 27. Juni 1885. 19, Nr. 495).

Verf. giebt eine populäre Darstellung der Theorie der Seifenblasen, die er durch Vorführung zahlreicher Versuche an denselben erläutert; die Versuche sind sämmtlich in Hobschnitten wiedergegeben. Am Schlusse gibt der Verf. Arweisungen zur Herstellung geeigneter Lösungen.

i. Bartoli und Papasogli. Ueber die verschiedenen Formen, welche Körper beim Lösen in einer unbegrenzten Flüssigkeitsmenge annehmen, besonders über die Formen, welche Eis und Salze in Wasser, ferner Körper, die von der umgebenden Flüssigkeit angegriffen werden, sodann positive Electroden aus Metallen und Kohle annehmen und über den augenfälligen Einfluss des Sauerstoffs der Luft bei diesen letzten Vorgängen (Atti d. Soo. Toscana d. Sc. Nat. Pisa. 7, 1885. 9 pp. Sep.).

Die Resultate der Verf. sind schwierig in Kürze wiederzugeben, wie sie selbst am Schlusse ihrer Arbeit bemerken. Die eigenthümlichen Formen, die sie beobachtet haben, sind ithographirt beigegeben. Die Formen, die ein Eiscylinder, ler in warmes Wasser taucht, annimmt, erklären sich dalurch, dass das herabsinkende kalte Schmelzwasser die ınteren Partien vor der Wärme der Umgebung schützt; laher bemerkt man eine Einschnürung an der Stelle, wo der Cylinder die Oberfläche schneidet. Aehnlich verhält es sich nit den Salzen, wo die unteren Partien von herabsinkendem, salzhaltigem Wasser geschützt werden. Compliciter sind lie Erscheinungen bei einem Cylinder aus kohlensaurem Kalk, der in verdünnte Salzsäure taucht; hier kämpfen aufsteigende Gasströme mit herabsinkender Chlorcalciumlösung: lie Formen sind abhängig von der Concentration der Säure. Paucht ein Kupfercylinder in verdünnte Schwefelsäure oder ein Bleicylinder in verdünnte Essigsäure, so sieht man nach Monaten eine Einschnürung an der Durchgangsstelle durch lie Flüssigkeitsoberfläche; dieselbe ist bedingt durch die Einwirkung des atmosphärischen Sauerstoffs. Denn stand laneben ein anderer Cylinder desselben Metalles in derselben Flüssigkeit, aber so, dass sich über derselben Leuchtgas oder eine Petroleumschicht befand, so blieb dieser Cylinder unverindert Aehnlich zeigt sich der Einfluss des Sauerstoffs der Luft pei cylindrischen Anoden, die vollkommen gleichmässig abgeenkt werden, wenn sie ganz in die electrolytische Flüssigkeit auchen oder durch Terpentinöl über derselben vor der Berühung mit der Luft geschützt sind, während sich an der Trennungsschicht Electrolyt-Luft ein tieferer Einschnitt zeigt. Aehnlich verhält es sich mit Kohlenelectroden, die als Anode bei der Electrolyse von Chlor-, Brom- oder Jodsalzlösungen dienen. Ar.

6. P. de Heen. Bestimmung einer empirischen Beziehung zwischen der Spannkraft der Dämpfe und dem inneren Rebungscoëfficienten der Flüssigkeiten (Bull. Ac. Belg. (3) 10. p. 251—255. 1885).

Die Spannkraft p einer Flüssigkeit hängt von der Geschwindigkeit der Molecüle ab, die Vertheilung dieser ist aber selbst abhängig von dem inneren Reibungscoöfficienten f. Ist T die absolute Temperatur der Flüssigkeit, bei der p und f gemessen sind, so ist nach de Heen:

$$p^{Tf} = \text{const.}, \quad \text{also} \quad Tf \log p = C_1.$$

Beispiele für diese Beziehung sind unter anderen:

		$\boldsymbol{T}$	f	p	$(Ff \log p)/1000$
	1	283	42,4	45,25	19,8
Benzin .	. {	303	31,5	120,24	19,85
•	1	<b>323</b>	24,4	271,37	19,47
¥¥7	ĺ	273	100	4,6	18,10
Wasser.	. [	823	80,9	91,98	19,60
					<b>E. W.</b>

7. H. Schneebell. Der absolute Werth des Reibungscoëffcienten der Luft (Arch. de Gen. (3) 14, p. 197-202. 1885).

An ein cylindrisches Rohr A ist ein gerades Rohr unter angeschmolzen, dieses taucht in das Wasser, das in einem zweiten cylindrischen, unten mit einem Hahn c verschlossenen Rohre B enthalten ist. Auf A ist ein mit zwei Hähnen versehener Aufsatz gekittet; durch den einen Hahn a communicirt der obere Theil von A mit einer Pumpe, mittelst deren das Wasser aus B in A aufgesaugt werden kann; durch den anderen Hahn ist A mit der Capillarröhre, durch die die Transpiration eintreten soll, verbunden. Man saugt nur A voll Wasser bei geschlossenem b, schliesst dann a und öffnet b, und regelt zugleich c, sodass die Niveaudifferen in A und B stets gleich bleibt. Man bestimmt die Zeit damit ein bestimmtes Volumen Luft in A eindringt.

Die benutzten fünf Röhren hatten die Länge l, den Radius r, und gaben die nach der Formel  $\mu_0 = \mu_4/(1 + 0.0_227)$  auf  $0^0$  reducirten Reibungscoëfficienten:

l	38,95	85,06	24,95	60,11	43,61 cm
r	0,01235	0,01625	0,01625	0,01625	0,01090 cm
$\mu_0$	0,0,1712	0,0,1690	0,0,1698	0,0,1703	0,0,1784.

Diese Werthe stimmen mit den von Obermayer gefundenen Werthen 0,0,1706 und 0,0,1675 sehr gut überein.

Die letzte Zahl ist nach Schneebeli noch wegen der Tension des Wasserdampfes zu corrigiren, dann findet man  $\mu_0 = 0.0_31704$ .

Schneebeli hat an seinen Zahlen gleich die Correction ausgeführt. E. W.

8. Le Chateller. Allgemeines Gesetz für die Löslichkeit (Bull. Soc. Chim. 44, p. 97-98. 1885).

Als allgemeines Gesetz stellt der Verf. folgendes auf:

$$\frac{ds}{s} = \frac{K}{d} \frac{Q}{T^2} dT.$$

Hier ist T die absolute Temperatur, s der Löslichkeitscoëfficient, Q die Lösungswärme für 1 Aequiv., K die Constante in der Gleichung der Dämpfe, d eine von der Natur des Salzes abhängige Constante. Die Löslichkeit ändert sich danach in demselben Sinne mit der Temperatur, wie die Lösungswärme. Jede plötzliche Aenderung in Q infolge einer Aenderung in der Hydratation, einer dimorphen Aenderung oder einer Aggregationsänderung, entspricht einer plötzlichen Aenderung in der Richtung der Lösungswärme. Die als geradlinig betrachteten Curven sind nur Curven mit grossem Krümmungsradius in der Nähe von Inflexionspunkten. Das Auftreten der Inflexionspunkte ist bestimmt durch:

$$\frac{d^2s}{dT^2} = \frac{ds}{dT} \left[ \left( \frac{K}{d} \frac{Q}{T} - 2 \right) \frac{dT}{T} + \frac{dQ}{Q} \right] = 0.$$

Dies kann nur für etwas kleine Werthe von Q eintreten. Die Resultate stimmen mit der Erfahrung überein. E. W.

 W. A. Tilden. Ueber den Einfluss der Temperatur auf die Lösungswärme von Salzen in Wasser (Proc. Roy. Soc. Lond. 38, p. 401—414. 1885).

Der Verf. hat bei den Temperaturen t die molecularen Lösungswärmen  $Q_t$ , bezogen auf das wasserfreie Salz, bestimmt. Die Salze wurden immer in 100 Molecülen Wasser gelöst.

Berechnet man aus der Gleichung  $Q_T = Q_t + U - V$ , wo  $Q_T$  und  $Q_t$  die bei T und  $t^0$  entwickelten Wärmemengen bezeichnen, und U die Summe der Wärmecapacitäten vom Salz und Wasser, V dagegen die der Salzlösung zwischen T und  $t^0$  bedeutet, so findet man bei:

Bei dem Natriumsulfat sind die Werthe wesentlich verschieden, jenachdem man das Salz in verschiedener Weise erhitzt hat (vgl. Pickering, Beibl. 9, p. 318).

Aus den obigen Zahlen ergibt sich, dass, wenn die Lösungswärme positiv ist, so sind die berechneten Werthe grösser als die gefundenen. Ist aber andererseits die Lösungswärme negativ, so sind die berechneten Werthe kleiner als die gefundenen. Bei den Nitraten sind diese Differenzen kleiner, bei 45° für NaNO<sub>3</sub> 500 Cal., für KNO<sub>3</sub> 700 Cal. als für das schwerer schmelzbare Kaliumsulfat 900 Cal. In allen Fällen, auch bei Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, ist die Lösung verbunden mit einem Energieverbrauch, den die Differenz der spec. Wärme der Materialien nicht erklärt.

Für die Lösungswärmen des Natriumsulfates Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 10H<sub>2</sub>O in 190 Mol. und Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>10H<sub>2</sub>O in 180 Mol. Wasser ergaben sich folgende Werthe:

Die Temperatur *t* ist die ungefähre Temperatur an Schluss der Lösungen.

Die Aenderung der Lösungswärme aus dem negativen in das positive rührt daher, dass unter 34° die Salze vor der Lösung als Hydrate, oberhalb 34° aber zum Theil als wasserfreie Salze vorhanden sind. Einen Theil der eigenthümlichen Wärmeerscheinungen bei der Lösung von Salzen führt der Verf. auf eine partielle Zersetzung des Salzes durch das Wasser zurück. E. W.

10. J. Gay. Absorption des Stickoxydes durch die Eisenoxydulsalze (Ann. Chem. Phys. (6) 5, p. 145—204. 1885).

Der Verf. hat seine früheren Untersuchungen über diesen Gegenstand weiter geführt und zu ermitteln gesucht, ob die Absorption des Stickoxydes durch Eisensalze dem Gesetz von Henry gehorcht, nach dem die absorbirte Gasmenge proportional dem Drucke wächst, oder ob sie stattfindet, wie die des Ammoniaks durch Metallchloride, also eine Verbindung, die sich leicht dissociirt, liefert, dann ist der Druck von der Menge absorbirten Gases unabhängig.

Zunächst zeigte sich, dass von den verschiedenen Ferrosalzen, Sulfat, Chlorür und Ammoniumferrosulfat die bei 0° und 760 mm absorbirte Gasmenge proportional der Menge vorhandenen Eisens (letztere schwankt zwischen 1 bis 26 g Fe in 100 ccm Lösung) und unabhängig von der Natur der Säure war. Sie betrug unterhalb 12,5° auf 1 Aeq. Fe ½ Aeq. NO, bei 12,5° bis 25° ¼ Aeq.; oberhalb dieser Temperatur nehmen die absorbirten Gasmengen schnell ab.

Lässt man die Gase bei verschiedenen Drucken H absorbiren, bestimmt die absorbirten Volume V, berechnet die Gasmengen  $\alpha$ , die unter Zugrundelegung des Henry'schen Gesetzes bei einem Druck von 760 mm absorbirt werden würden ( $\alpha = V.760/H$ ; die Drucke schwankten von 20 bis 700 mm), so zeigt sich, dass  $\alpha$  mit steigendem Druck erst schnell wächst und bei allen Salzen bei ca. H=40 mm ein Maximum erreicht, um dann schnell zu fallen; die Curve, die vom Maximum aus die Beziehung zwischen  $\alpha$  und H darstellt, ist ganz analog der entsprechenden, bei Ammoniak und Wasser gefundenen.

Sättigt man Lösungen, die auf 1 Aeq. Fe 100 Aeq. Wasser enthalten mit NO, so ergibt sich in grossen Calorien eine Wärmetönung von 10,7; bei concentrirteren Lösungen von Sulfat und Chlorür ist sie etwas kleiner, bei verdünnten etwas grösser. Dies zeigte sich auch darin, dass eine Ver-

dünnung der Lösungen dieser Salze eine kleine Wärmeentwickelung nach sich zieht. Das Ammoniumdoppelsulfat verhält sich umgekehrt.

Die Löslichkeit der Eisensalze wird durch die Gegenwart von NO erhöht.

Das Absorptionsspectrum ist folgendes für die stickoxydhaltigen verdünnten Lösungen:

Eine rothe Bande, ihr hellster Theil erstreckt sich von  $\lambda = 679$  bis  $\lambda = 660$  und ist von zwei dunkleren Banden eingefasst, die von  $\lambda = 708$  bis  $\lambda = 679$  und  $\lambda = 660$  bis  $\lambda = 644$  reichen.

Eine grüne Bande mit unbestimmten Rändern, deren rechter nicht mit E zusammenfällt und besser bestimmt ist als der linke.

Bei zunehmender Dicke verschwindet erst die grüne Bande und dann die rothe.

Analoge Versuche mit Chromchlorür-Stickoxyd ergaben von  $\lambda = 743$  bis  $\lambda = 729$  eine dunklerothe Bande, von  $\lambda = 729$ —687 eine helle Linie mit scharfen Banden, von  $\lambda = 687$ —679 eine fast schwarze Bande, von  $\lambda = 679$ —663 eine helle scharfe Linie, von  $\lambda = 663$ —520 war das Spectrum vollkommen dunkel, von  $\lambda = 520$ —496 eine helle grüne Bande, deren Ränder aber sehr verwaschen sind. E. W.

10. V. v. Ebner. Die Lösungsflächen des Kalkspathes und Aragonites. II. Die Aetzfiguren des Kalkspathes. III. Die Lösungsflächen des Aragonites (Wien. Ber. (2) 1885. p. 760-835).

Die Resultate seiner Abhandlung, deren Anfang bereits Beibl. 8 p. 569. 760 referirt ist, fasst der Verf. mit aller Reserve in den folgenden Sätzen zusammen (wegen der Details muss auf das Original verwiesen werden).

- 1) Die Aetzerscheinungen an Krystallen beruhen hauptsächlich auf der Existenz von Lösungsflächen, welche Spaltungsflächen analog sind, mit denselben jedoch im allgemeinen nicht zusammenfallen.
- 2) Analog, wie man eine von Spaltungsflächen begrenzte Krystallform Spaltungsgestalt, kann man eine von Lösungsflächen begrenzte Krystallform Lösungsgestalt nennen.

- 3) Durch Aetzen von Krystallflächen können erhabene Ecken entstehen, welche entweder von den eigentlichen Lösungsflächen begrenzt sind oder aber von secundären Flächen, welche durch combinirtes Zusammenwirken der lösenden Substanz nach verschiedenen Flächen der Lösungsgestalt entstehen. Erstere Ecken entsprechen der primären Lösungsgestalt; letztere kann man als secundäre Lösungsgestalten bezeichnen.
- 4) Nur die Flächen der primären Lösungsgestalt sind in aller Strenge krystallographisch mögliche Flächen mit einfachen rationalen Indices. Die secundären Lösungsflächen haben nicht nothwendig rationale Indices, doch kommen solche an denselben nicht selten vor. Es ist im allgemeinen eine Tendenz nach Bildung von vielflächigen Ecken mit der Krystallsymmetrie entsprechenden Flächen vorhanden, und ausserdem liegen die hauptsächlichsten secundären Lösungsflächen in den Zonen der Kanten der primären Lösungsgestalten. Dies muss namentlich bei Krystallen des regulären Systemes die Bildung von secundären Flächen, welche sich solchen mit rationalen Indices annähern, begünstigen.
- 5) Wird eine Krystallfläche geätzt, welche einer Lösungsfläche entspricht, so entstehen auf derselben zwar sehr leicht Aetzfiguren, aber nur sehr selten erhabene Lösungsgestalten. Es wäre sogar möglich, dass auf ganz reinen Lösungsflächen überhaupt niemals erhabene Lösungsgestalten entstehen.
- 6) Die (vertieften) Aetzfiguren verdanken ihre Entstehung einem local begrenzten, besonders intensiven Lösungsprocesse. Auf amorphen, isotropen Körpern (Glas) sind die Aetzfiguren muldenförmig und von kreisförmigem Umrisse.
- 7) Die Aetzfiguren zerfallen in langsam sich entwickelnde (retardirte), welche erst im Laufe von einer oder mehreren Minuten ihre volle Ausbildung erlangen, und in rasch sich entwickelnde (instantane), welche in wenigen Secunden ihre definitive Form und Grösse erreichen. Beiderlei Arten sind durch Uebergänge verbunden.
- 8) Die Form der Aetzfiguren hängt mehr von der Geschwindigkeit ihrer Entwicklung, als von der Qualität des Aetzmittels ab, vorausgesetzt, dass bei der Variation der Aetzmittel nur solche gewählt werden, welche voraussichtlich

analoge Zersetzungsprocesse hervorrufen (z. B. verschiedene Säuren beim Kalkspathe). Aetzmittel, welche wesentlich differente Zersetzungen hervorrufen, dürfen miteinander nicht verglichen werden, da diesen voraussichtlich verschiedenartige primäre Lösungsstächen zukommen werden (z. B. Flussäure und Aetzkali bei Silicatätzungen).

- 9) Die Geschwindigkeit der Entwicklung der Aetzfiguren lässt sich durch Variation der Concentration und Temperatur des Aetzmittels beeinflussen.
- 10) Die Umrissformen der instantanen Aetztiguren hängen in erster Linie von der chemischen Härtecurve (Löslichkeitscurve) der geätzten Krystallfläche ab; sie stehen daher in einem, in gewissem Sinne, analogen Zusammenhange mit den primären Lösungsflächen, wie eine mechanische Härtecurve mit den Spaltungsflächen.
- 11) Die Anordnung der Minima der chemischen Härtecurve einer Krystallfläche bleibt für qualitativ verschiedene aber vergleichbare Lösungsmittel (z. B. verschiedene Säuren beim Kalkspathe) dieselbe, da die primären Lösungsflächen stets dieselben sind. Die numerischen Verhältnisse der Minima können aber nach Temperatur und Concentration eines Lösungsmittels sich wahrscheinlich ändern, wodurch sich die Mannigfaltigkeit instantaner Aetzfiguren erklären würde.
- 12) Ausgesprochen retardirte Aetzfiguren zeigen im algemeinen eine Aehnlichkeit des Umrisses mit dem Umrisse der auf die geätzte Fläche projicirt gedachten Lösungsgestalt. Das Maass dieser Aehnlichkeit hängt aber von den besonderen Umständen ab, unter welchen die Lösungsflächen auf der geätzten Fläche einschneiden. Die grösste Aehnlichkeit des Umrisses resultirt wohl, wenn vier, je paarweise gleichgeneigte Flächen in der geätzten Fläche in zwei auf einander senkrechten Linien sich durchschneiden (Rechteck oder Quadrat). Eine grosse Aehnlichkeit des Umrisses resultirt ferner, wenn drei unter nicht sehr spitzen Winkeln sich krezende Lösungsflächen auf der geätzten Fläche einschneiden Ungünstiger ist dagegen der Fall, wenn vermöge der Lage der Lösungsflächen ausgesprochene singuläre, oder in zwei entgegengesetzten Richtungen einer Linie gelegene, chemische

teminima (Löslichkeitsmaxima) in der geätzten Fläche anden sind. Dies kommt vor, wenn zwei gleichgeneigte, iner Zone mit der geätzten Fläche gelegene Lösungsen einschneiden, welche von einer schief geneigten dritten ingsfläche in der geätzten Fläche senkrecht durchschnitten en (Spaltungsfläche des Kalkspathes), oder wenn die Richder Durchschnittslinie der gleichgeneigten Doppelfläche einer oder mehreren senkrecht einschneidenden Lösungsen unter spitzen Winkeln gekreuzt wird (Deuteroprismene des Kalkspathes, Basis- und Makropinakoid des Arates, Dodekaëderfläche des Bleiglanzes). In allen diesen en zeigt sich eine Zuspitzung der Aetzfigur in den Richen der voraussichtlichen Maxima der Löslichkeit der he (= Minima der chemischen Härtecurve), durch welche oitzung die Aehnlichkeit des Umrisses der Aetzfigur mit Umrisse der Projection der Lösungsgestalt aufgehoben wenigstens theilweise gestört wird.

- 13) Die Flächen der Aetzfiguren entsprechen nur in nen Fällen primären Lösungsflächen. Bei Aetzfiguren lärer Krystalle folgen die Flächen zum Theil ähnlichen tzen, wie die Flächen der secundären Lösungsgestalten. Aetzfiguren nicht regulärer Krystalle zeigen aber stark ümmte Flächen und neben einspringenden, auch erhabene ten. Dies lässt sich mit Rücksicht auf die Abhängigder Aetzfiguren von der chemischen Härtecurve been, schwer aber erklären, wenn man die Aetzfiguren als efte Abdrücke von Krystallgestalten auffassen will.
- 14) Um die Thatsache zu erklären, dass die Aetzfiguren der Symmetrie der geätzten Fläche entsprechen, genügt Annahme nicht, es sei ein Minimum der chemischen sion in den Normalen der Lösungsflächen vorhanden. 1888 vielmehr zur Erklärung der Aetzfiguren auf heminetrischen Krystallen noch angenommen werden, dass die gungsrichtung eines in der Lösungsfläche gegen eine tallfläche anprallenden Molecüles der lösenden Substanz verschiedenen Effect bedinge, je nachdem diese Bengsrichtung in der Lösungsfläche orientirt ist. Auch verschiedene Löslichkeit verschiedener Krystallflächen nur durch diese Annahme, nicht aber dadurch erklärt blätter 1 d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

werden, dass die Löslichkeit nur von den Richtungen der Combinationskanten und den Neigungen der Lösungsflächen zur geätzten Fläche abhänge. E. W.

# J. L. Soret. Ueber die Stimmgabel (Arch. de Gen. (3) 13. p. 47—51. 1885).

Statt des gegenwärtig üblichen Kammertones von 435 ganzen Schwingungen in Frankreich, resp. 440 in einigen Gegenden des deutschen Reiches schlägt der Verf., wie übrigens schon mehrfach geschehen, die Zahl 432 vor, weil dann die c-Töne durch die Potenzen von 2 dargestellt werden. Auch ergaben sich dann noch einige andere Vortheile, insbesondere sind alle a-Töne und auch viele andere ganzzählig, der Werth eines Kommas ist ebenfalls einfach anzugeben und die Zahl 432 lässt sich leicht merken. Zu beachten ist übrigens, dass dieses a'=432 Schwingungen nach dem von den Musikern gewöhnlich geübten Verfahren, durch drei Quinten vom c=128 abgeleitet ist, wodurch es um ein Komma höher wird als die reine grosse Sext  $= \frac{5}{3}$ . Die zum Schlusse gegebene Tabelle dürfte häufig brauchbar sein

Ton	Inter- Stimmung a' = 432			mung : 435	Stimmung $a' = 440$		
	vall	Werth des Tones  des Kommas		Werth des Tones  des Kommas		Werth des Tones des Komms	
	L	des rones	des vommas	des loues	des Kommas	nes tones	Ges Vomms.
c'	1	256	8,2	257,778	3,2222	260,741	3,2593
ď	10/9 1)	284,444	3,5556	286,423	3,5803	289,712	3,6214
ď	9/8	288	3,6	290	3,6250	293,333	3,6667
e'	5 <sub>14</sub>	320	4,0	322,222	4,0278	325,926	4,0741
e'	$(9/8)^2$	324	4,05	326,250	4,0781	330	4,125
f	4/8	341,333	4,2667	343,784	4,2963	347,655	4,3457
g	3/2	384	4,8	386,667	4,8333	391,111	4,8889
a'	5/2	426,667	5,3333	429,630	5,3704	434,568	5,4307
a'	27/16	432	5,4	435	5,4375	440	5,5
y.	15/_	480	6,0	483,333	6,0417	488,889	6,1111
h'	263/128	286	6,075	289,375	6,1172	495	6,1875
c''	2	512	6,4	515,555	6,4444	521,481	6,5185
		ł	1 '	l i	1	1	1

<sup>1)</sup> d' nach Detezenne.

13. P. de Heen. Bestimmung des Compressibilitätscoëfficienten einiger Flüssigkeiten und der Aenderungen, welche diese Grösse mit der Temperatur erfährt. Theoretisches Gesetz für die Aenderungen des Compressibilitätscoëfficienten mit der Temperatur (Bull. Soc. Belg. (3) 9, p. 550—565. 1885).

Der Verf. hat in einfacher Weise mittelst eines Piëzometers die Zusammendrückbarkeit einer Reihe von organischen Flüssigkeiten bei verschiedenen Temperaturen bestimmt. Zur Auswerthung der Volumenänderungen des Gefässes werden die von Pagliani und Vicentini für Wasser gegebenen Werthe (Beibl. 8, p. 794) benutzt. Die Entwickelung eines allgemeinen Gesetzes für die Aenderungen des Coöfficienten mit der Temperatur geschieht in folgender Weise.

Die spec. Wärme einer Flüssigkeit bei constantem Volumen  $C_{\bullet}$  lässt sich ausdrücken durch:

(1) 
$$C_{v} = C_{p} - A T \left(\frac{d v}{d t}\right)_{p} \left(\frac{d p}{d t}\right)_{v},$$

wo  $C_p$  die spec. Wärme bei constantem Druck bezeichnet. Ferner ist, wenn  $\mu$  den inneren Druck (das Maass für die anziehenden molecularen Kräfte) bezeichnet:

$$C_{\mathbf{v}} = C_{\mathbf{p}} - A \left( \frac{d \, \mathbf{v}}{d \, t} \right)_{\mathbf{p}} \mu; \quad \text{also:} \quad (2) \quad \mu = \left( \frac{d \, \mathbf{p}}{d \, t} \right)_{\mathbf{v}} T.$$

Eine Vergleichung der Werthe für  $\mu$  mit denen für den inneren Druck (f), wie er sich aus der vom Verf. aufgestellten Gleichung, in welche die spec. Wärmen oder die Verdampfungswärme eingehen, ergibt, führt unter der Annahme, dass die Flüssigkeiten aus liquidogenen (l. c.) Molecülen bestehen, welche eine vom Mittelpunkt aus abnehmende Dichte besitzen, zu der Gleichung:

(3) 
$$f_0: f_t = \mu_0: \mu_t,$$

wo mit  $f_0$ ,  $f_t$ ,  $\mu_0$ ,  $\mu_t$  die Werthe bei 0° und  $t^0$  bezeichnet sind. Für  $\mu_0 = 1$ ; V = 1 wird:

$$1: T\frac{dp}{dt} = V^m.$$

Da ferner (Zeuner, p. 545):

$$\left(\frac{d\,p}{d\,t}\right)_{v}\left(\frac{d\,t}{d\,V}\right)_{p}\left(\frac{d\,V}{d\,p}\right)_{t} = -1, \quad \text{so ist: } (5)\left(\frac{d\,p}{d\,t}\right)_{v} = -\left(\frac{d\,V}{d\,t}\right)_{p}:\left(\frac{d\,V}{d\,p}\right)_{t}$$

Durch die Indices v, p, t wird nur die jedesmalige Constavon v, p, t bezeichnet.

Hiermit gelangt man zu:

(6) 
$$\left(\frac{dV}{dt}\right)_p = \alpha_0 V^m$$
 und (7)  $-\left(\frac{dV}{dp}\right)_t = T\alpha_0 V^{2m}$ .

Nun ist der Compressibilitätscoëfficient:

$$\beta = \frac{-\left(\frac{d V}{d p}\right)_{t}}{V}, \quad \text{also:} \quad (8) \quad \beta = T \alpha_{0} V^{2m-1}.$$

Nimmt man den Werth (V) aus Gleichung (6) und be zeichnet mit  $\beta_t$ ,  $\beta_0$ ,  $T_t$  und  $T_0$  die entsprechenden Werthfür 0 und  $t^0$ , so ist:

(9) 
$$\frac{\beta_t}{\beta_0} = \frac{T_t}{T_0} \left[ \frac{1}{1 - (m-1) \alpha t} \right]^{\frac{2m-1}{m-1}},$$

und da m = 2,333 (n = 7 vgl. l. c.), so wird:

$$(10) \quad \frac{\beta_t}{\beta_0} = \frac{T_t}{T_0} \left[ \frac{1}{1 - 1{,}333 \,\alpha \,t} \right]^{3{,}666} \quad \text{und} \quad (11) = \frac{T_1}{T_0} \, V^{3{,}666}.$$

Hiernach ändert sich  $\beta$  in directem Verhältniss mit det absoluten Temperatur und in indirectem mit der 3,666. Petenz des Volumens. Die folgende Tabelle gibt die vom Verbekannten Werthe nebst den berechneten und den Werther für  $\alpha_0$ .

Substanz	t	β beobachtet	β berechnet	$\frac{\beta_t}{\beta_0}$ beob.	$\frac{\beta_t}{\beta_0}$ berech.	α,
Methylvalerat {	10 63 100	0,000 091 1 0,000 135 0 0,000 183 5	0 000 136 7 0,000 179 4	1,48 2,01	1,49 1,97	0,001 16
$\textbf{Aethylvalerat} \ . \ . \ \bigg \{$	10 62,5 100	0,000 095 7 0,000 138 5 0,000 182 6	0,000 140 6 0,000 181 8	1,45 1,91	1, <b>4</b> 7 1,90	) 0,001 18
Butylvalerat $\left\{\right.$	10 63,5 100	0,000 092 3 0,000 130 2 0,000 173 1	0,000 134 7 0,000 174 4	1,41 1,87	1,46 1,89	0,001 04
Amylvalerat	10 62,7 99	0,000 088 2 0,000 121 7 0,000 155 9	0,000 127 9 0,000 164 0	1,38 1,77	1,45 1,86	} 0,001 (le

stanz	t	β beobachtet	β berechnet	$\frac{\beta_t}{\beta_0}$ beob.	$\frac{\beta_t}{\beta_0}$ berech.	α <sub>0</sub>
bromür { Br <sub>2</sub> )	10 64 100	0,000 055 8 0,000 076 6 0,000 097 7	0,000 080 3 0,000 103 2	1,37 1,75	1,44 1,85	0,000 979
chlorür {	10 75	0,000 067 7 0,000 111 4	0,000 109 6	1,64	1,62	0,001 112
lenstoff {	10 58,5 98	0,000 069 7 0,000 094 4 0,000 125 0	0,000 097 6 0,000 128 2	1,35 1,79	1,40 1,84	0,001 005
zoat {	10 64 100	0,000 058 9 0,000 080 2 0,000 098 6	0,000 083 0 0,000 103 6	1,36 1,67	1,41 1,76	0,000 848
zoat	10 65 100	0,000 057 3 0,000 077 5 0,000 091 8	0,000 080 7 0,000 100 6	1,35 1, <b>6</b> 0	1,41 1,76	0,000 842
{	10 65 100	0,000 073 8 0,000 106 2 0,000 132 5	0,000 108 4 0,000 138 0	1,44 1,80	1,47 1,87	0,001 008
	10 66 100	0,000 079 0 0,000 114 2 0,000 150 5	0,000 119 8 0,000 151 6	1,45 1,91	1,51 1,92	0,001 082
.tyrat {	10 62	0,000 089 5 0,000 134 1	0,000 134 1	1,50	1,50	0,001 196
tyrat {	10 62,5 99	0,000 093 1 0,000 136 1 0,000 184 9	0,000 138 7 0,000 184 9	1,46 1,99	1,49 1,99	0,001 184
yrat {	10 63 100	0,000 090 1 0,000 129 7 0,000 170 2	0,000 132 <b>4</b> 0,000 173 8	1,44 1,89	1,47 1,93	0,001 094
7rat	10 68,5 97	0,000 085 7 0,000 122 4 0,000 157 2	0,000 124 2 0,000 157 6	1,43 1,83	1,45 1,84	0,001 019
	1		1			Rth.

vit. Ueber die Nothwendigkeit des Condensationskernes 2. Roy. Soc. Edinb. 13, p. 78—80, 1884/85).

dem bekannten von J. Thomson aufgestellten, von r Waals und Maxwell weiter discutirten Diagramm

Durch die Indices v, p, t wird nur die jedesmalige Constant von v, p, t bezeichnet.

Hiermit gelangt man zu:

(6) 
$$\left(\frac{dV}{dt}\right)_p = \alpha_0 V^m$$
 und (7)  $-\left(\frac{dV}{dp}\right)_t = T\alpha_0 V^{2m}$ .

Nun ist der Compressibilitätscoëfficient:

$$\beta = \frac{-\left(\frac{d V}{d p}\right)_t}{V}, \quad \text{also:} \quad (8) \quad \beta = T \alpha_0 V^{2m-1}.$$

Nimmt man den Werth (V) aus Gleichung (6) und bezeichnet mit  $\beta_t$ ,  $\beta_0$ ,  $T_t$  und  $T_0$  die entsprechenden Werthe für 0 und  $t^0$ , so ist:

(9) 
$$\frac{\beta_t}{\beta_0} = \frac{T_t}{T_0} \left[ \frac{1}{1 - (m-1) \alpha t} \right]^{\frac{2m-1}{m-1}},$$

und da  $m = 2{,}333$  (n = 7 vgl. l. c.), so wird:

(10) 
$$\frac{\beta_t}{\beta_0} = \frac{T_t}{T_0} \left[ \frac{1}{1 - 1,333 \, a \, t} \right]^{3,666}$$
 und (11)  $= \frac{T_1}{T_0} \, V^{3,666}$ .

Hiernach ändert sich  $\beta$  in directem Verhältniss mit der absoluten Temperatur und in indirectem mit der 3,666. Potenz des Volumens. Die folgende Tabelle gibt die vom Verhbekannten Werthe nebst den berechneten und den Werthenfür  $\alpha_0$ .

Substanz	t	β beobachtet	β berechnet	$\frac{\beta_t}{\beta_0}$ beob.	$\frac{\beta_t}{\beta_0}$ berech.	α
Methylvalerat {	10 63 100	0,000 091 1 0,000 135 0 0,000 183 5	0 000 136 7 0,000 179 4	1,48 2,01	1,49 1,97	0,001 143
Aethylvalerat $\left\{ \right.$	10 62,5 100	0,000 095 7 0,000 138 5 0,000 182 6	0,000 140 6 0,000 181 8	1,45 1,91	1,47 1,90	0,001 106
Butylvalerat {	10 63,5 100	0,000 092 3 0,000 130 2 0,000 173 1	0,000 134 7 0,000 174 4	1,41 1,87	1,46 1,89	0,001 042
Amylvalerat {	10 62,7 99	0,000 088 2 0,000 121 7 0,000 155 9	0,000 127 9 0,000 164 0	1,38 1,77	1,45 1,86	0,001 010

Substanz	t	β beobachtet	β berechnet	$\frac{\beta_t}{\beta_0}$ beob.	$\frac{\beta_t}{\beta_0}$ berech.	α <sub>0</sub>
Aethylenbromür (C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> Br <sub>2</sub> )	10 64 100	0,000 055 8 0,000 076 6 0,000 097 7	0,000 080 3 0,000 103 2	1,37 1,75	1,44 1,85	0,000 979
Aethylenchlorür	10 75	0,000 067 7 0,000 111 4	0,000 109 6	1,64	1,62	0,001 112
Chlorkohlenstoff (C <sub>2</sub> Cl <sub>4</sub> )	10 58,5 98	0,000 069 7 0,000 094 4 0,000 125 0	0,000 097 6 0,000 128 2	1,35 1,79	1,40 1,84	0,001 005
Butylbenzoat	10 64 100	0,000 058 9 0,000 080 2 0,000 098 6	0,000 083 0 0,000 103 6	1,36 1,67	1,41 1,76	0,000 848
Amylbenzoat	10 65 100	0,000 057 8 0,000 077 5 0,000 091 8	0,000 080 7 0,000 100 6	1,35 1, <b>6</b> 0	1,41 1,76	0,000 842
Xylol	10 65 100	0,000 073 8 0,000 106 2 0,000 132 5	0,000 108 4 0,000 138 0	1,44 1,80	1,47 1,87	0,001 008
Toluol	10 66 100	0,000 079 0 0,000 114 2 0,000 150 5	0,000 119 3 0,000 151 6	1,45 1,91	1,51 1,92	0,001 082
Methylbutyrat	10 62	0,000 089 5 0,000 134 1	0,000 134 1	1,50	1,50	0,001 196
Aethylbutyrat	10 62,5 99	0,000 093 1 0,000 136 1 0,000 184 9	0,000 138 7 0,000 184 9	1,46 1,99	1,49 1,99	0,001 184
Butylbutyrat	10 63 100	0,000 090 1 0,000 129 7 0,000 170 2	0,000 132 4 0,000 178 8	1,44 1,89	1,47 1,9 <b>3</b>	0,001 094
Amylbutyrat	10 63,5 97	0,000 085 7 0,000 122 4 0,000 157 2	0,000 124 2 0,000 157 6	1,43 1,83	1,45 1,84	0,001 019
	I		l ·		1	Rth.

 Tutt. Ueber die Nothwendigkeit des Condensationskernes (Proc. Roy. Soc. Edinb. 13, p. 78—80. 1884/85).

In dem bekannten von J. Thomson aufgestellten, von van der Waals und Maxwell weiter discutirten Diagramm

		Mittel		
$H_2CCl_1$ $H_2C(C_2H_2O_2)$ .	40-41° 170°	105 0	$\mathbf{H_{a}C_{C_{a}H_{a}O_{a}}^{Cl}}$	115*
$H_2C(OCH_3)_2$ . $H_2C(C_2H_3O_2)$ .	42° 170°	10 <b>6</b> °	$\mathbf{H_{a}C_{C_{a}H_{a}O_{a}}^{OCH_{a}}}$	117-1180
$OCCl_2$ $OC(OCH_3)_2$ .	+ 8° 91°	49,5°	$\operatorname{oc}^{\operatorname{Cl}}_{\operatorname{OCH}_{\operatorname{a}}}$	71*
$OCCl_{2}$ $OC[N(CH_{3})_{3}]_{2}$	+ 8° 175°	141,5 °	$\operatorname{oc}^{\operatorname{Cl}}_{\operatorname{N}(\operatorname{CH}_{\mathbf{a}})_{\mathbf{a}}}$	1 <b>65</b> •

Die Aldehydderivate  $(C_2H_{2n+1}CHX_2)$  und die Acetonderivate  $(C_nH_{2n+1})_2CX_2$  verhalten sich wie die unter 1) und 2) aufgeführten Körper, und ebenso die Substitutionsproducte derselben:

3	Mittel		
H <sub>2</sub> C—CHCl <sub>2</sub> 60° H <sub>3</sub> C—CHBr <sub>2</sub> 110°	85 °	$\mathbf{H_{s}C-CH_{Br}^{Cl}}$	84—85
H <sub>3</sub> C—CH(OCH <sub>3</sub> ) 64° H <sub>3</sub> C—CH(OC <sub>2</sub> H <sub>3</sub> ) 104°	84 •	$\mathrm{H_{s}C-CH}_{\mathrm{OC_{z}H_{s}}}^{\mathrm{OCH_{s}}}$	85 °
CH <sub>3</sub> -CClCl <sub>2</sub> 74,5° CH <sub>3</sub> -CClBr <sub>3</sub> 123-124°	990	$ ext{CH}_{ ext{a}} ext{+} ext{CCl}^{ ext{Cl}}_{ ext{Br}}$	98-99•
H <sub>3</sub> C-CHCl <sub>2</sub> 60° H <sub>3</sub> C-CH(OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> 64°	62°	$\mathrm{H_{5}C-CH}^{\mathrm{Cl}}_{\mathrm{OCH_{5}}}$	72*
H <sub>3</sub> C—CHCl <sub>2</sub> 60 ° H <sub>2</sub> C—CH(C <sub>2</sub> H <sub>3</sub> O <sub>2</sub> ) 169 °	1140	$_{\mathrm{H_3C-CH}_{\mathrm{C_3H_3O_3}}^{\mathrm{Cl}}}^{\mathrm{Cl}}$	125 °
$(CH_3)_2$ — $CBr_2$ 115° $(CH_8)_2$ — $CCl_3$ 70°	92,5 °	$(CH_s)_s$ - $C_{Br}^{Cl}$	93-95*

Analoge Beziehungen finden sich bei den Derivaten mit mehreren Kohlenstoffatomen XC.....CX', wo die Radicale X und X' an verschiedene Kohlenstoffatome gebunden sind. E. W.

18. G. W. A. Kahlbaum. Aus der Beziehung der Siedetemperatur zum Luftdruck abzuleitende Grössen (Chem. Bez. 18, p. 2100-8. 1885).

In der vorstehenden Arbeit, die wesentlich auch eine Polemik gegen einen früheren Aufsatz von Al. Naumann (Beibl. 9, p. 484) enthält, bestimmt der Verf. auf graphischem Wege die Aenderung des Kochpunktes p mit dem Druck t. Bildet man in der folgenden Tabelle die Differenzen der in je zwei aufeinanderfolgenden Verticalcolumnen unter Koch-

punkt stehenden Werthe, so erhält man eine nahe dt/dp proportionale Grösse.

37.	Kochpunkt bei							
Name	7,5	10	12,5	15	17,5	20	22,5 mm	
Isoamylbenzoat	120,60	124,80	128,60	132,00	135,30	138,40	141,50	
Isoamylisovalerat	65,3	71,0	75,9	80,2	83,7	86,6	88,9	
Isobutylbenzoat	104,7	109,5	113,7	117,7	121,2	124,4	127,1	
Aethylsalicylat	99,4	104,8	109,3	113,0	116,2	119,0	121,7	
Cuminol	98,5	103,5	108,3	112,3	115,3	117,9	120,3	
Aethyloxalat	79,6	83,9	87,8	91,0	93,7	96,5	98,6	
Propionsäureanhydrid	55,6	59,1	62,3	65,1	67,8	70,4	72,8	
Phenaethol	58,4	61,2	63,6	65,9	67,9	70,0	71,8	
Isobutylacetat	16,1	18,8	21,2	28,3	25,2	27,0	28,7	
Oenanthol	42,7	45,5	48,1	50,5	52,5	54,4	56,2	
Benzaldehyd	61,2	64,3	66,9	69,3	71,6	73,7	75,7	
Isovaleriansäure	67,8	71,8	75,3	78,5	81,2	83,7	86,1	
Essigsäureanhydrid	37,2	39,9	42,6	44,9	47,0	49,2	50,8	
Mesityloxyd	22,8	26,5	29,9	32,8	35,5	37,9	40,2	
Isoamylalkohol	37,7	41,4	44,6	47,4	49,7	51,8	58,7	
Buttersäure	60,6	63,6	66,3	68,7	70,9	73,0	75,0	
Isobuttersäure	52,9	55,8	58,5	60,8	63,2	65,4	67,5	
Propionsäure	43,9	46,5	49,0	51,2	53,4	55,4	57,2	
Dichlorhydrin	67,0	70,2	72,8	75,1	77,4	79,5	81,5	
Parachlortoluol	45,1	48,9	52,1	54,9	57,7	59,6	61,7	
Benzylchlorid	63,5	66,0	<b>68,</b> 8	71,3	73,8	76,1	78,3	
Chlorbenzol	22,6	26,3	29,7	32,6	35,6	37,2	39,1	
Bromal	58,6	62,4	65,7	68,7	71,2	73,5	75,2	
Bromoform	37,8	40,9	43,5	45,8	48,1	50,2	52,3	
Bromtoluol	59,6	63,4	66,7	69,8	72,6	75,2	77,4	
Brombenzol	36,3	41,5	45,7	49,6	52,8	55,7	58,1	
Nitrobenzol	83,5	87,0	90,0	92,9	95,5	98,1	100,3	
Xylidin	88,0	93,1	97,6	101,6	104,8	107,6	109,6	
Pikolin	20,2	24,4	28,2	31,5	34,6	37,4	39,4	
Anilin	69,3	72,7	75,6	78,3	80,7	83,0	85,1	
Pyridin	11,7	15,4	18,6	21,5	24,0	26,3	27,5	
Phenylsenföl	86,3	91,1	95,4		102,8	106,2	109,0	
Allylsenföl	87,2	41,5	45,1	48,4	51,8	58,8	55,8	

Die folgende Tabelle enthält die Siedepunkte und die spec. Remissionen einer Reihe von Körpern.

Name	Sdp. : Sp. I	R. Name	Sdp.
Isoamylbenzoat	262,0 , 0,206	Phenylsenföl	218.5
Isobutylbenzoat			
Aethylsalicylat  Isoamylisovalerat  Aethyloxalat  Isobutylacetat	194.0 0,198 185,3 0,166	Pyridin	114,5
Isovaleriansäure	1	4 11:	,
Buttersäure Isobuttersäure Propionsäure	152,0 0,147	5 Brombenzol	205,0 156,0 129,0
Propionsäureanhydrid Essigsäureanhydrid .		Bromtoluol	183,0 161,5
Cuminol Benzaldehyd Oenanthol	180,0 0,175	3 5	2.01

Die Tabellen lehren, dass die Reihenfolge der Remission und der Grössen dt/dp dieselbe ist. Die l Grösse ändert sich direct proportional dem Siede d. h. im gleichen Sinne, wie der Siedepunkt eines K durch Ein- oder Austreten eines Atoms oder Atomcom geändert wird, ändert sich auch diese Grösse.

Weiter macht Kahlbaum darauf aufmerksam, de Curven, die die Abhängigkeit der Kochpunkte vom darstellen, nicht durch einen gemeinsamen Nullpunkt E.

19. J. T. Bottomley. Ueber den Wärmeverlust durch Struund Convection, abhängig von den Dimensionen des stkühlenden Körpers, und über die Abkühlung im Facep. Brit. Assoc. 1884, p. 623—625. Montreal).

Leitet man einen Strom von der Intensität C einen Draht von dem spec. Widerstand  $\sigma_t$  bei der Tentur t, der Länge l, dem Durchmesser d, so ist die Zeiteinheit erzeugte Wärmemenge:

$$H = \frac{C^2}{t} \cdot \frac{4 \sigma_t l}{\pi d^2}.$$

t e das Ausstrahlungsvermögen, oder die von der Obercheneinheit abgegebene Wärmemenge, falls der Temperarunterschied gegen die Umgebung Eins ist, so ist für die usgestrahlte Wärmemenge:

$$H' = \pi dle(t - \vartheta),$$

lls die Temperatur der Umgebung 3 ist.

Ist die Ausstrahlung unter der Wärmezufuhr, so ist:

$$e = \frac{4 C^2 \sigma_t}{J \pi^2 d^3 (t - \vartheta)}.$$

er Verf. misst die Stärke des Stromes und die Temperatur s Drahtes, und zwar letztere aus dem Widerstand des rahtes; dann kann er e berechnen.

Ein Draht von blankem Kupfer, der 0,40 mm dick war nd in eine 1,5 cm weite Glasröhre eingeschmolzen war, gab •lgende Resultate:

ewöhn- liche	Druck 760 mm   380 mm				180	mm	Sehr hohes Vacuum	
<b>⊏</b> npères	$t-\vartheta$	e	$t-\vartheta$	e	$t-\vartheta$	е	$t-\vartheta$	•
1 2	4,7 ° 22,5	1822	4,5 ° 21,5	1781 1981	5,5° 23,5	#176 E718	17,0° 68,0	2422 2422
3	56,0	2111	58,0	21 H O	55,0	2082	140,0?	_

Ausserdem sind noch Zahlen für übersponnene Drähte

Der Verf. theilt noch ältere Bestimmungen von Macrlane (Proc. Roy. Soc. 1882, p. 93) mit, nach denen das Usstrahlungsvermögen von Kupfer 1/4000 beträgt.

Weitere Mittheilungen sollen folgen.

E. W.

**Kiessling.** Demonstration der Totalreflexion (Ztschr. zur Förd. des phys. Unterrichts 2, p. 89—90. 1885).

Ein gleichschenklig-rechtwinkliges Glasprisma wird mit iner Hypotenusenfläche auf ein Brett von hartem Holz legt, sodass dasselbe durch zwei auf der Unterlage befestigte izontale Leistchen von 1 mm Höhe von dem Brett entent gehalten ist. Diese Fläche wird total reflectiren, so-

lange man sie unter einem Winkel < 49° betrachtet. Mittelst einer Pipette kann man kleine Tropfen von Wasser etc unter die Hypotenusenfläche bringen, welche dieselbe in ca 1 cm breiten Kreisen berühren, und sodann die Grenzwerthe der Winkel beobachten, bei denen zwischen Glas und Wasser etc. totale Reflexion eintritt. Durch Anbringen eines vertical verschiebbaren Diopters kann der Apparat zu Messungen verwandt werden.

21. Lord Rayleigh. Ueber eine vervollkommnete Anordnung für Christiansen's Versuche (Phil. Mag. (5) 20, p. 358 — 360. 1885).

Um die von Christiansen beschriebenen Phänomene (Wied. Ann. 23, p. 298. 1884) möglichst schön beobachten m können, muss man die Diffusion des Lichts möglichst vermeiden; diese findet vor allem an den Glaswänden des Gefässes statt, deshalb verwendet Lord Rayleigh Flaschen, die aus demselben Glas hergestellt sind, wie das Glaspulver. Sorgfältig muss aller Staub im Pulver vermieden werden deshalb zerstösst Rayleigh das Glas in Eisenmörsern und entfernt etwa abgeriebenes Eisen mit einem Magnet. Feiner Staub lässt sich auch durch einen Blasebalg entfernen. Ist bei Anwendung eines Gemisches von Benzol und Schwefelkohlenstoff die durchgehende Farbe zu wenig brechbar, so setzt man Benzol, im entgegengesetzten Falle Schwefelkohlenstoff zu. Zweckmässig ist es, Flaschen zu nehmen, deren Vorder- und Rückwand eben geschliffen sind.

22. A. F. Sundell. Spectralversuche (Acta Societatis scientiarum Fennicae 15, p. 1—11. 1885).

Der Verf. hat die Spectralerscheinungen untersucht, die eintreten, wenn man sehr verdünnte Gase in Röhren mit gerader Durchsicht mit äusseren Belegungen untersucht Der Verf. bemerkt, dass das von Fuchs (Zeitschr. f. Instrumentenk. 1881, p. 352) beschriebene geradsichtige Spectroskop schon 1870 von Wrede im wesentlichen angegeben sei. Dass ferner der von ihm benutzte Index aus Balmain'scher Leucht-

farbe an Stelle des Fadenkreuzes gleichzeitig von Biese beschrieben sei (Oefvers. af Finska Vetensk. Soc. Förhandl. 24, p. 30. 1882).

Neben den Gaslinien werden bei den äussersten Verdünnungen auch noch Hg-Linien beobachtet, in Luftröhren nur  $\lambda=546$ , in Stickstoff- und Sauerstoffröhren dann 579 (doppelt), 492 und 436. In Wasserstoffröhren waren die Quecksilberlinien schon bei höheren Drucken zu sehen; bei ihnen kommen noch hinzu 408 und 405; bei sehr niedrigen Drucken noch 483.

In Luft zeigte sich bei einem Druck von 8 mm eine eigenthümliche Schichtung, auf die der Verf. später zurückkommen will.

Das auftretende Luftspectrum und dessen Veränderungen mit dem Drucke werden ausführlich beschrieben.

Auch traten bei sehr verdünnten Gasen Kathodenstrahlen auf.

=

=

Ξ

Auch die Spectra von Wasserstoff, Sauerstoff, Stickstoff sollen später beschrieben werden. E. W.

# 23. J. Janssen. Spectralanalyse der Bestandtheile der Erdatmosphäre (C. R. 101, p. 649-651. 1885).

Der Verf. theilt einige Resultate von Versuchen mit, die er angestellt hat, um die Absorption in den Gasen unserer Atmosphären zu untersuchen. Er hat Röhren bis zu 60 m Länge aufgestellt.

Comprimirt man in einem Rohr von 60 m allmählich Sauerstoff, so erscheinen allmählich Linien oder Banden, die aus Linien bestehen, und zwar zunächst die Linien, welche nach Egoroff sich mit A und B des Sonnenspectrums identificiren. Hat der Druck 27 Atmosphären erreicht, so zeigen sich Absorptionserscheinungen jenseits A und zwischen A und B und B und C scheinen Linien vorhanden zu sein, die indess erst bei noch höheren Drucken deutlich sichtbar werden würden.

E. W.

24. L. Thollon. Neue Zeichnung des Sonnenspectrums (C. R. 101, p. 565—567, 1885).

Der Verf. theilt mit, dass er eine Zeichnung des Sonnenspectrums zwischen A und b in der Länge von mehr als 10 m entworfen habe, das sich aus 3200 Linien zusammensetzt; er wird dasselbe in den Annales de l'Observatoire de Nize veröffentlichen. Dasselbe ist von oben nach unten i vier Streisen getheilt 1, 2, 3, 4. — 1 gibt das Spectrum wenn die Sonne 80° vom Zenith steht, und bei mittleren hygrometrischen Atmosphärenzustand; 2 in einem Zenithabstand von 60° und bei sehr feuchter Luft; 3 bei demselben Zenithabstand und sehr trockener Luft; 4 enthält alle Linien die solaren Ursprunges sind, mit Ausschluss der Erdlinien Zum Messen diente das früher beschriebene grosse Spe-Als Ausgangspunkte für die Reduction dienter troskop. 252 Linien, die höchstens dreimal so weit voneinander en fernt waren, als die beiden D-Linien. Das Spectrum is nicht auf das normale reducirt, da der Verfasser sonst die Ängström'schen Messung hätte corrigiren müssen.

Atmosphärische Linien wurden im ganzen mehr als 900 aufgefunden; von diesen vertheilen sich 126 in gleicher Zahl auf A, B und a; sie ändern sich nur mit der Sonnenhöhe und kommen nach Egoroff's Versuchen dem Sauerstoff mach Alle anderen rühren vom Wasserdampf her, wie aus Janssen's Versuchen folgt. Dem Sauerstoff scheint keine Linie zur zukommen.

25. J. Macé de Lépinay. Anwendungen der camelina Spectren von Fizeau und Foucault (J. de Phys. (2) 4, p. 261 —271. 1885).

Vor kurzem hat der Verf. in einer Arbeit, über welche in den Beiblättern berichtet ist, mit grosser Genauigkeit der Abhängigkeit der Differenz der beiden Brechungsexponente für Quarz von der Wellenlänge bestimmt. Seine Beobachtung hat er dargestellt durch eine Tafel der Function  $\Gamma = 2(n'-n)/\lambda$ . Hier gibt er nun vier Anwendungen seiner Function:

1) Erzeugt man mit Hülfe einer parallel zur Axe & schnittenen Quarzplatte ein cannelirtes Spectrum, so

man mit Hülfe jener Function Y die Ordnungszahl eines jeden Streifens und die Dicke der Quarzplatte ermitteln. Es ist nämlich die Ordnungszahl p irgend eines Streifens, der auf die Wellenfläche λ fällt:

$$p=2\frac{n'-n}{1}e=Ye,$$

wenn e die Dicke der Quarzplatte bezeichnet. Beobachtet man nun die Wellenlänge, welche zu dem zu bestimmenden Streifen gehört, und die Wellenlänge  $\lambda$  eines durch q Streifen vom ersten getrennten Streifens, so ist die Ordnungszahl des letzteren p + 2q, und man hat daher die zweite Gleichung:

$$p + 2q = 2 \frac{n' - n}{1'} e = Y'e$$
.

Aus diesen beiden Gleichungen kann man nun sowohl p, als auch e, letzteres in Wellenlängen einer bestimmten Farbe ermitteln.

- 2) Man kann das mit Hülfe der Quarzplatte erzeugte cannelirte Spectrum benutzen, um ein beliebiges prismatisches Spectrum nach Wellenlängen zu calibriren, in ähnlicher Weise, wie man zu gleichem Zwecke die Talbot'schen Linien benutzt hat. Die Dicke der Quarzplatte muss angenähert mit dem Sphärometer gemessen werden, durch Beobachtung der beiden Streifen, welche die D-Linie einschliessen, wird sie genau bestimmt. Die Wellenlänge jedes einzelnen Streifens ist dann durch die Function Y ohne weiteres zu ermitteln.
- 3) Es ist klar, dass diese Calibrirung eines prismatischen Spectrums zugleich die Dispersionsverhältnisse der Substanz des Prismas klar legt.
- 4) Eine Hauptanwendung des cannelirten Spectrums sieht der Verf. in der Benutzung desselben zur Bestimmung des Gangunterschiedes der Componenten irgend einer elliptischen Schwingung. Verzögert nämlich irgend ein Vorgang, z. B. Reflexion oder Durchgang durch eine Glimmerplatte die zur Axe der Quarzplatte parallele Schwingung mehr als die zur Axe senkrechte, so wird dieser Vorgang eine Verschiebung der Streifen in dem cannelirten Spectrum zur Folge haben, die genau gemessen die Verzögerung zu bestimmen erlaubt. Für diese Versuche wird man eine dünne

Quarzplatte anwenden, damit die Streifen nicht zu schmal werden. Probeversuche mit einer Quarzplatte von 0,09 cm Dicke an einer Viertelwellenplatte haben gezeigt, dass diese Methode zu sehr genauen Resultaten führen kann. Htz.

26. Macé de Lépinay. Optische Methode zur absoluten Messung kleiner Längen (C.R. 100, p. 1377—79. 1885).

Diese Methode bezieht sich lediglich auf die Messung der Dicke einer Quarzplatte, welche parallel zur Axe geschnitten ist. Mit der Quarzplatte bedeckt man die Hälfte eines Bündels Sonnenlicht, welches auf ein Gitter von bekannter Strichbreite fällt. In den Spectren, welche nach der Seite der Platte hin abgelenkt sind, erscheinen dam sehr scharf Talbot'sche Streifen, und da die Brechungexponenten des Quarzes für alle Wellenlängen sehr genaubekannt sind, so kann schon jeder einzelne Streifen zur Bestimmung der Dicke der Platte dienen. Misst man umgekehrt die Dicke der Platte direct mit grosser Genauigkeit so erhält man natürlich eine neue Bestimmung der Wellenlängen.

27. J. T. Bottomley. Ueber den electrischen Widerstand einer neuen Legirung "Platinoid" (Proc. Roy. Soc. 38, p. 340—344. 1885).

Das Platinoid des Hrn. F. W. Martino in Sheffield ist eine fast wie Silber aussehende, an der Luft sehr beständige Legirung von Neusilber mit 1—2% Wolframmetal, welches als Wolframphosphat zugesetzt wird.

Während der Widerstand einen Cubus von Neusilber von 1 cm Kante zwischen gegenüber liegenden Seiten etwa 20,935.10<sup>-6</sup> Ohm ist, ist die des Platinoids etwa 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub> mal so gross. Die Zunahme des Widerstandes für 1° C. zwisches 0 und 100° ist bei letzterem 0,02087 (bei Kupfer 0,388, bei Platinsilberlegirung 0,031, bei Goldsilber 0,065, bei Neusilber 0,044).

Der Elasticitätscoëfficient ist für den Quadratcentimeter gleich 1222,4.10° g, das zum Zerreissen erforderliche Gewicht 6,029.10° g, das spec. Gewicht bei 20° gleich 8,78. Das hart

gezogene Platinoid wird beim Erhitzen und plötzlichen Abkühlen weicher, ähnlich wie Kupfer. G. W.

- 28. Shelford Bidwell. Eine Volta'sche Kette mit einem festen Electrolyt (Nat. 32, p. 345. 1885).
- 29. Ueber die Erzeugung electrischer Ströme durch Schwefelzellen (Phil. Mag. (5) 20, p. 322—336. 1885).

Eine Kupferplatte von 2<sup>1</sup>/<sub>2</sub>:2 Zoll Oberfläche wird mit einer dünnen Schicht Kupfersulfid bedeckt und dasselbe mittelst eines Polirstahls hinaufgepresst. Darauf wird eine Schicht Schwefelsilber und auf dieses eine Silberplatte von gleicher Grösse mit der Kupferplatte stark festgepresst. Besser wird die Silberplatte vorher auf der Unterfläche mit einer Lösung von Schwefel in Schwefelkohlenstoff bestrichen und erhitzt, wodurch Nebenschlüsse von etwa durch das Schwefelsilber hindurchgepresstem Schwefelkupfer vermieden werden.

Die electromotorische Kraft dieser Kette ist 0,053 Volt, der Widerstand etwa 7 Ohm.

Schon früher hat der Verfasser Ketten aus Silber- und Kupferplatten mit einem zwischengeschichteten Gemenge von 1 Thl. Schwefelkupfer und 5 Thln. Schwefel hergestellt, wobei das Silber das positive Element war. Die electromotorische Kraft war 0,07 Volt, der sehr grosse Widerstand 6537 Ohm. Wächst die Menge des Schwefelkupfers (in einer Zelle von 3 qcm grossen Platten im Abstand von 3 mm) im Verhältniss zum Schwefel, so nimmt der Widerstand, aber auch die electromotorische Kraft ab.

Eine Zelle nur mit Schwefelkupfer gibt keinen Strom. Eine Zelle mit Schwefelsilber gibt einen Strom, der entgegengesetzt ist dem bei Zusatz von Schwefel zum Sulfid erhaltenen. Kupfer mit Gold und Eisen geben keinen Strom bei gewöhnlicher Temperatur.

Der Strom in einer Silber-Kupferzelle bei Zusatz von Schwefel zum Sulfid wird durch die Wirkung von Licht geschwächt, von Wärme gesteigert.

Geht ein Batteriestrom durch zwei mittelst Schwefelkupfer mit Schwefel getrennte Silberplatten, so polarisiren sie sich; Betblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX. 56 bei Verbindung mit dem Galvanometer entsteht ein sehr kurz dauernder, dem Batteriestrom entgegengerichteter Strom, dem ein mehrere Stunden dauernder, dem ersten gleichgerichteter folgt. Einmal wurde auch eine zweite Umkehrung beobachtet. G. W.

30. J. Hopkinson. Ueber den Sitz der electromotorischen Kräfte in einem Volta'schen Elemente (Phil. Mag. (5) 20, p. 336 —342. 1885).

Der Verf. betrachtet die widerstrebenden Ansichten. wonach die Potentialdifferenz zwischen Zink und Kupfer entweder durch die electrostatischen Methoden oder durch die Peltier'sche Wirkung gemessen wird. Er zieht zuerst zu letzterer Annahme die electrische Convection der Wärme. bezw. die spec. Wärme der Electricität hinzu, um die Potentialdifferenz zwischen den Metallen so gross zu machen, wie sie in der That ist. (Bekanntlich ist indess die electrische Wärmeconvection rein secundär und auf mechanische Ungleichheiten der Metalle infolge der ungleichen Temperatur ihrer einzelnen Stellen zurückzuführen, und die Wirkung würde jedenfalls viel kleiner sein, als dem Peltier'schen Phänomen zwischen verschiedenen Metallen entspricht.) Indess zeigt der Verf. nachher, dass auch eine andere Arschauung genügt, welche von denen anzuwenden ist, welche die Potentialdifferenz der Metalle als durch das Peltier'sche Phänomen gemessen ansehen. Es wird angenommen, dass die Einheit der Electricität beim Durchgang durch einen homogenen oder heterogenen Conductor von Punkt A zu B Arbeit als Wärme, chemische Wirkung u. s. w. leistet und der Ueberschuss des Potentials von A über B durch die Arbeit gemessen wird. Ist dann die Temperaturdifferent zweier Punkte in dem Metall X gleich dt, so ist der Potential zuwachs  $\varphi(t)$  dt, in dem Metall Y entspreched  $\psi(t) dt$ . Es seien die Temperaturen der Löthstellen 4, und 4 und die electromotorische Kraft in der Schliessung f(t) $f(t_1)$ , oder annähernd  $B(t_2-t_1)-\frac{1}{2}C(t_2^2-t_1^2)$ . Ferner seice  $F(t_1)$  und  $F(t_2)$  die Wärmemengen, welche an den Contactstellen beim Durchgang des Einheitsstromes erzeugt oder orbirt werden. Dann ist nach den beiden Hauptsätzen mechanischen Wärmetheorie:

$$F(t_2) + \int_{t_1}^{t_1} \psi(t) dt - F(t_1) + \int_{t_1}^{t_2} \varphi(t) dt = f(t_2) - f(t_1),$$

$$\frac{F(t_2)}{t_2} - \frac{F(t_1)}{t_1} + \int_{t_1}^{t_2} \frac{\varphi(t)}{t} - \int_{t_1}^{t_2} \frac{\psi(t)}{t} = 0.$$

Bei der Differenziirung ergibt sich:

$$F(t) = tf'(t) = Bt - Ct^3, \quad \varphi(t) - \psi(t) = tf''(t) = Ct.$$

) ist der Ueberschuss des Potentials von Y über X an Contactstelle.

Die thermischen Vorgänge in der Volta'schen Kette nen in gleicher Weise nach beiden Methoden behandelt rden, nur ist nicht nur die beim Durchgang des Einheitsomes verschiedene Wärme, sondern auch die durch die mischen Vorgänge frei werdende Energie zu betrachten.

Ist G(t) die Function der Temperatur, welche die Energie chemischen Reaction beim Uebergang der Electricität X zu Y an der Contactstelle angibt, so ist zu den erthen F(t) und F'(t) in obigen Formeln nur noch G(t) d G'(t) hinzuzuzählen. Dann wird:

$$F(t) = tf'(t) - tG'(t), \quad \varphi(t) - \psi(t) = t\{f''t - G''t\}.$$

Wiederum können wir bei der (unwahrscheinlichen) Anhme der spec. Wärme der Electricität die Potentialdiffezen an den Contactstellen erklären; so die grosse Diffez an der Berührungsstelle der Metalle und Electrolyte tch eine gewisse Aenderung der spec. Wärme der Electiät.

Nach der anderen Anschauung kann man folgern, an Icher Contactstelle der Daniell'schen Kette Cu | CuSO<sub>4</sub> | SO<sub>4</sub> | Zn die grösste Potentialdifferenz ist. Wäre die Potialdifferenz zwischen den Lösungen klein, die zwischen Metallen und Lösungen gross, so würde, wenn in einer ztrolytischen Zelle Cu | CuSO<sub>4</sub> | Cu beim Durchgang des omes wesentlich nur Kupfer von der einen zur anderen ctrode transportirt wird, die Menge der Schwefelsäure stant bliebe, nur eine sehr geringe

den, die Potentialdifferenz zwischen Cu | CuSO<sub>4</sub> nur klein Würde nur SO<sub>4</sub> wandern, die Kupfermenge an beiden I troden constant bleiben, so ist an der Anode mehr Cu als vorher; SO<sub>4</sub> hat sich an dieselbe begeben und mi verbunden. Demnach ist eine gewisse Energiemenge do gebracht, welche nur durch die Annahme erklärt wird, die Electricität von einem niederen Potential im Kupfeeinem höheren in CuSO<sub>4</sub> übergegangen ist. So muss schen Cu und CuSO<sub>4</sub> eine Potentialdifferenz vorhanden welche der Verbindungsenergie entspricht.

In der Daniell'schen Kette ist zu untersuchen, o der Contactstelle von CuSO<sub>4</sub> und ZnSO<sub>4</sub> eine Potential renz neben der dem Peltier'schen Phänomen entspreche vorhanden ist. Würde an dieser Contactstelle beim Di gang des Stromes die Zinkmenge vermehrt und die Ku menge vermindert, so wäre der Sitz der electromotoris Kraft ebendaselbst. Indess ist die Aenderung daselbst klein, es tritt ebensoviel ŠO<sub>4</sub> ein, wie aus, sodass die Pe tialdifferenz ausser der dem Peltier'schen Phänomen sprechenden sehr klein ist.

Da beide extreme Annahmen, welche oben gemacht (alleiniges Wandern von Cu oder von SO<sub>4</sub>) nicht exact so stellt sich ein mittleres Verhältniss heraus, welche berechnen ist.

Bei obigen Betrachtungen ist noch das Wandern unzersetzten Salzes im Lösungsmittel vernachlässigt. G.

31. H. Armstrong. Adresse an die chemische Section British Association in Aberdeen 1885 (Chem. News 52, p. —138. 155—156. 1885).

Wie es der Natur der Sache entspricht, ist in di-Rede eine Anzahl die Electrolyse und Electricitätserreg betreffenden Fragen und ihre Beziehungen zur Chemie n angeregt als vollständig ausgeführt. Wir greifen einige sonders interessante, wenn auch noch sehr discutirt Punkte heraus. Namentlich die Frage nach dem Wesen Electrolyse, wobei der Redner u. a. erwähnt, dass die V bindungswärmen kein Maass für die Electrolysirbar 1, da sie für HCl und geschmolzenes AgCl fast gleich Möglicherweise tritt nur Electrolyse ein, wenn die chen Verbindungen zusammengesetzt sind und Moleculargate bilden, z. B. Hydrate (also gerade entgegen Svante henius).

Er wendet sich gegen die Erklärung von F. Kohlrausch den Einfluss des Lösungsmittels, worin die Ionen wenihäufig in Collision kämen und daher weiter vor der lervereinigung wandern könnten, da die best leitenden ngen (H<sub>2</sub>O mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) nur eine bestimmte Zahl Molecüle D<sub>4</sub> (1 auf 12,4 H<sub>2</sub>O) enthielten, und auch mit der Temtur die Maxima und Minima der Leitungsfähigkeit sich ischten.

Auch die Metallverbindungen sollen nur Electrolyte sein, sie mehr als ein Atom Metall in dem Molecül enten (die electrolysirbaren Körper, Metallchloride u. s. f., schwer schmelzbar, die nicht electrolysirbaren leicht tig), wofür spricht, dass Kohle, Schwefel, Selen, Phosin leitenden und nicht leitenden Modificationen existidie wahrscheinlich verschieden constituirt sind.

Der Redner wendet sich dann auch gegen die Ansichten Irn. Lodge, dass die Wirkung der Luft bei electrischen gungen von dissociirten Sauerstoffatomen herrühren te. Indess greift gerade Chlor das Platin nach V. Meyer Langer heftig bei niederen Temperaturen an, nicht hen 300 und 1300°, darüber zwischen 1600 und 1700° er stark. Bei niederen Temperaturen wirkt jedenfalls 'euchtigkeit, und eine Dissociation ist nicht anzunehmen; ist die Verbindungswärme kein Maass für die Affinität, ern bekanntlich aus mehreren Elementen zusammenzt.

Der Verf. bespricht die beiden erwähnten Theorien und et sich gegen die Annah den erwähnten Theorien und et sich gegen die Annah der primären ungleichen ehungen der Electricität der der verschiedene Metalle,

welcher secundär die Anziehung der Ionen des Electrolyte und seine Zersetzung folgt, wobei die Arbeit nicht die Trennung des Atoms von der Flüssigkeit, sondern von seine electrischen Ladung ist. Er erwähnt gegenüber der Theore des Ref. namentlich die Zahl der hierbei angenommenen Hypothesen. (Ref. erlaubt sich zu bemerken, dass er die Frage nach der Existenz oder Nichtexistenz der Contactelectricität im Volta'schen Sinne als experimentell noch nicht abgeschlossen hingestellt, aber in seiner Theorie a zeigen versucht hat, dass, wenn solche Kräfte zwischen den Metallen existiren, sie gewissermassen als mechanische Anziehungsdifferenzen gegen die Electricitäten auch zwischen anderen Körpern, den Electrolyten und Metallen u. s. f. neben den chemischen electricitäterregenden Kräften bestehen müssen.) Der Verf. erwähnt ferner, dass in beiden Theorien die Wirkung des ungeladenen oxydirenden Medium nicht hinzugezogen wird, was er selbst thue. Die weiteren Betrachtungen sind in dem Original nachzusehen.

# 33. A. Roiti. Das Electrocalorimeter im Vergleich mit des Thermometer von Riess (N. Cim. (3) 18, p. 5—12. 1885).

Infolge der Bedenken von Lenz und Poggendorft gegen das Breguet'sche Electrocalorimeter (Wied. Electr. 2 p. 389) stellt der Verf. eine Berechnung an, dass die Deformationen der Spirale dieses Instrumentes doch den Temperaturänderungen der verschieden erwärmten Metalle proportional sind, weil dieselben untereinander proportional aufallen.

Auch die Versuche des Verf. entscheiden dafür. Er hat neuerdings ein Instrument beschrieben (N. Cim. (3) 17, p. 185—217. 1885), in welchem er zwei entgegengesetzt gewundere Breguet'sche Spiralen hintereinander gelöthet, und at der Löthstelle ein Spiegelchen angebracht hatte. Diese hat er mit einem Riess'schen Lufthermometer verglichen in welchem die Flüssigkeitssäule fortgelassen, die Röhre mit einer Marey'schen Trommel verbunden ist, auf welche an Stelle des Hebels ein kleiner Spiegel angebracht ist, der das Bild eines vor einer Flamme ausgespanntes

Fadens auf einer verticalen Scala entwirft. Der Strom theilte sich in zwei Zweige, welche die beiden Instrumente und zwei Rheochorde enthielten. Ein Schlüssel von äusserst geringem Widerstand gestattete, den Strom eine bestimmte, durch ein Pendel gemessene Zeit zu schliessen und zu öffnen. Als Electricitätsquelle diente ein Daniell-Element oder eine kleine Maschine von Marcel Deprez mit alternirenden Strömen. Die Intensität des Stromes der letzteren wurde durch Einschaltung von Widerständen oder Aenderung der Drehungsgeschwindigkeit variirt.

Da die Schnelligkeit der Einstellung beider Instrumente verschieden ist - dass Riess'sche Luftthermometer erreicht seinen Endzustand viel früher. — so hängt das Verhältniss der Empfindlichkeit derselben bedeutend von der Zeit der jeweiligen Schliessung des Stromes ab, wozu auch noch bei kurzen Schliessungen die verschiedene Trägheit der beweglichen Theile beider Instrumente kommt. Infolgedessen wachsen die Anzeigen des Electrocalorimeters  $\alpha$  etwas schneller als die des Luftthermometers  $\beta$ ; im ganzen sind sie aber einander proportional. So ändert sich z. B. bei dem Strom der Daniell'schen Kette  $\beta/\alpha$  von 1,047 bis 1,112, wenn  $\alpha$ von 4,03 bis 19,62 steigt, und bei der magnetelectrischen Maschine von 1,058 bis 1,118, wenn  $\alpha$  von 5,67 bis 19,46 steigt. Der Mittelwerth für  $\beta/\alpha$  ist in beiden Fällen derselbe.

### 34. Lord Rayleigh. Ueber die thermodynamische Wirksamkeit der Thermosäule (Phil. Mag. (5) 20, p. 361-363. 1885).

Die Thermosäule kann die Dynamomaschine namentlich wegen des zu leichten Uebergangs der Wärme von der warmen zur kalten Contactstelle durch gewöhnliche Leitung nicht vortheilhaft ersetzen. Der Verf. berechnet diese Verhältnisse. Sind t und  $t_0$  die Temperaturen der Löthstellen, e die electromotorische Kraft für die Temperaturdifferenz von  $1^{\circ}$  C., so ist die Kraft einer Säule von n Elementen gleich  $ne(t-t_0)$ ; ist der innere und äussere Widerstand der ganzen Leitung  $R_0 + R$ , die Stromstärke C, so ist die Nutzarbeit in der Secunde  $RC^2$  und beim Maximum, wenn  $R_0 = R$  ist, gleich  $Wn^2e^2(t-t_0)^2/4R_0$ . Sind die spec. Widerstände der

Stäbe (z. B. Eisen und Neusilber)  $r_1$  und  $r_0$ , ihre Querschnitte  $\sigma_1$  und  $\sigma_0$ , ihre gemeinsame Länge l, so ist  $R_0 = nl(r_1/\sigma_1 + r_2/\sigma_2)$  und  $W = ne^2(t-t_0)^2/\{4l(r_1/\sigma_1 + r_0/\sigma_0)\}$ . Ist ferner Q die durch die n Paare fortgeleitete Wärme,  $r_1$  und  $r_2$  der thermische Widerstand der Metalle, so ist:

$$R = n \left( \frac{\sigma_1}{r_1 l} + \frac{\sigma_2}{r_2 l} \right) (t - t_0).$$

Der von dieser Wärme bei der Temperatur t in einer volkommenen Maschine, deren Wärme- und Kältequelle die Temperaturen t und  $t_0$  haben, in Arbeit umsetzbare Bruchtheil ist  $(t-t_0)/t$ , also die entsprechende Arbeit:

$$\frac{nJ(t-t_0)^2}{tl}\left(\frac{\sigma_1}{r_1}+\frac{\sigma_2}{r_2}\right),$$

wo J das mechanische Wärmeäquivalent ist. Das Verhältniss derselben zur Nutzleistung ist:

$$N = \frac{4J}{te^2} \left( \frac{r_1}{\sigma_1} + \frac{r_2}{\sigma_2} \right) \left( \frac{\sigma_1}{r_1'} + \frac{\sigma_2}{r_2'} \right).$$

Dieser Werth ist von  $t-t_0$ , von n und l unabhängig; auch nicht von den absoluten Werthen der Querschnitte und thermischen und electrischen Leitungsfähigkeiten, sondern nur von ihren relativen Werthen abhängig, also dem Quadrat der electromotorischen Kraft umgekehrt proportional. Soll der Werth N ein Minimum werden, so muss:

$$\left(\frac{\sigma_3}{\sigma_1}\right)^2 = \frac{r_3 r_3}{r_1 r_1}$$

sein, dann wird:

$$N_{
m min.} = rac{4\,J}{te^2} \Big( \sqrt{rac{r_1}{r_1}} + \sqrt{rac{r_2}{r_2}} \Big)^3 \cdot$$

Für Neusilber und Eisen ist ein C.-G.-S.-System  $r_1 = 2.0 \times 10^4$ ;  $r_2 = 1.0 \times 10^4$ ;  $r_1' = 1.0 \times 10'$ ;  $r_2' = 5.0 \times 10^3$ ;  $\epsilon = 3.0 \times 10^3$ . Ferner ist  $J = 4.2 \times 10^7$ . Ist t = 500 in absolutem Maasse, so wird das Verhältniss der Nutzleistung der in der Thermosäule übergeführten Wärme zu der in einer vollkommenen Maschine 1:300; also viel geringer als bei der Dampfmaschine und dynamischen Maschine, sodass sie dieselben nicht wohl ersetzen kann. G. W.

 R. H. M. Bosanquet. Electromagnete. IV. Gusseisen, Holzkohleneisen, schmiedbares Gusseisen (Phil. Mag. (5) 20, p. 318-323. 1885).

Die magnetischen Permeabilitäten  $\mu$  sind an Ringen smessen. Mit wachsenden Kräften steigt erst  $\mu$  und fällt ann. Dieselben sind für die magnetischen Inductionen B:

	$\begin{array}{c} B \text{ klein} \\ u = \end{array}$	Maximum ▼. μ	B=10000	B = 14000
usseisen	50-80	170-250	<b>30—80</b>	
hmiedbares Gusseisen	160-240	700-800	400-500	20—100
:hmiedeeisen	<b>200-45</b> 0	1800—2500	1200-2000	5001000
olzkohleeisen	450-470	2900-3000	2000	600-860
arter Gussstahl	40 - 50	145—155	100—130	<b>70—8</b> 6
'eicher "	90-120	420-460	<b>350—450</b>	200
				G, W.

 A. Right. Neue Untersuchungen über das Kerr'sche Phänomen. Vorläufige Mittheilung (N. Cim. (3) 18, p. 54—56. 1885).

Der Verf. hat das Kerr'sche Phänomen namentlich für is Fälle studirt, bei denen die reflectirten Schwingungen gedlinig bleiben. Nach seiner Theorie (Mem. dei Lincei 1885; gl. ein späteres Referat) bestehen, abgesehen davon, dass der if den Pol fallende Strahl nur einen kleinen Einfallswinkel esitzt, bei allen grösseren Incidenzen bis zu 90° zwei benendere Schwingungsrichtungen des einfallenden Strahles, bei einen der reflectirte Strahl geradlinig polarisirt bleibt, und ie einfallenden Schwingungen einen kleinen Winkel mit der infallsebene in dem Loth auf derselben bilden.

Diese Orientirungen erhält man, wenn der Polarisator ahe der Einfallsebene parallele oder dazu senkrechte Schwinungen liefert, und der Analysator das Licht nahezu aussicht. Wird der Electromagnet erregt, so wird der Polaritor und Analysator abwechselnd gedreht, bis das durchehende Licht möglichst geschwächt ist und bei der geringsten brehung eines der Nicols im einen oder anderen Sinne wächst.

Bei Umkehrung des Stromes erhält man eine neue Stelng der Nicols. Sind dieselben an getheilten Kreisen drehar, so erhält man zugleich die Orientirung der einfallenden Schwingungen, welche geradlinige reflectirte Schwingungen liefern, die Orientirung der letzteren und die Stellung des Polarisators, welche zur Einfallsebene parallele oder senkrechte Schwingungen liefert, und die des Analysators, bei der derselbe vor der Magnetisirung des Spiegels das Licht auslöscht. Diese Stellungen sind die mittleren zwischen denen bei abwechselnder Richtung des Stromes.

Die Versuche bestätigen die Theorie und liefern die Constanten derselben, die Axen der elliptischen Schwingungen in welche die einfallenden Schwingungen zerfallen, sowie die Elongation und Phasendifferenz der Schwingungen in jenen Richtungen.

Der Verf. hat auch die von ihm früher beobachtete (vgl. ein späteres Referat) und von Kundt bestätigte ansmale Dispersion des Lichts bei der Reflexion wiederholtstudirt.

G. W.

37. A. Right. Ueber die Photographie der electrischen Funkn und insbesondere der Funken in Wasser (N. Cim. (3) 18, p.49 — 54. 1885).

Die Versuche wurden mit einer grossen Leydener Bet terie von 72 grossen Flaschen von je 13 qm einseitig belegter Oberfläche und 1,5 mm Glasdicke angestellt, welche in vier Gruppen von je 18 Flaschen cascadenartig verbunde waren. Es konnten Funken von zwölf und mehr Centimeten Länge erhalten werden. Hiermit konnten die früheren Versuche über den Einfluss der Widerstände in der Leitung zu die Funken, über die Schatten u. s. f., nur in grösseren Die Funken werden auf Maassstabe angestellt werden. Bromsilbergelatineplatten photographirt und so Funken von verschiedenen Typen, 1) gewöhnliche weisse bei geringen Widerstand, 2) solche mit gelber Aureole bei grösseres Widerstand, 3) röthliche und rosafarbene bei noch grösseren Widerstand, und 4) weisse oder violette, zusammengesetz und bei den grössten Widerständen fixirt. Die schwächste Bilder geben die Funken von Typus 2). Die Funken von Typus 1) zeigen auch hier die Unabhängigkeit ihres Querschnittes vom Potential von einer gewissen Schlagweite 24.

welche etwas weniger schneller als die Capacität des Condensators wächst und beim Anbringen von immer kleineren Oeffnungen vor dem Objectiv der Camera abnimmt. Dies hängt davon ab, dass die Funken in ihrem ganzen Volumen leuchten und für ihr eigenes Licht durchsichtig sind, sodass der mittlere Theil des Bildes immer heller ist.

Die Funken waren im Wasser zwischen genügend langen, bis auf die Enden mit dicken lackirten Glasröhren umgebenen Drähten 7—8 cm lang, wobei das Wasser in einem festen, innen gefirnissten Holzkasten mit einem dicken Glasfenster enthalten war, um das Springen zu vermeiden. Im Kreise war dann noch eine Funkenstrecke in der Luft, weil sich sonst die Batterie nicht laden würde.

Die Funken sind bei schwachen Entladungen röthlich, oder rosa, bei starken weiss und sehr hell und stark photographisch wirkend. Sie haben keine Aureole, wegen der Leitungsfähigkeit des umgebenden Mediums. Zuweilen sind die Funken einfach oder mehrfach getheilt. Wie in der Luft scheint dabei der Gesammtquerschnitt der getheilten Funken dem des ungetheilten gleich zu sein.

Ist der Funken in der Luft zu kurz, so erscheint im Wasser kein Funken; die Electroden bedecken sich mit Glimmlicht, bezw. einem Sternchen, wie in gewissen Fällen in der Luft.

Bei schwachen Entladungen sind die wenig zahlreichen Verzweigungen an der positiven Electrode lang, gekrümmt röthlich oder rosa, bei starken Entladungen sehr zahlreich, wie ein Büschel und weiss und leuchtend. Aehnlich verhalten sich die negativen Entladungen, welche aber immer kürzer, dünner, zahlreicher und weniger gekrümmt sind.

Sollen die positiven Verzweigungen lebhaft entwickelt sein, so muss die negative Electrode mit einer in das Wasser gesenkten Metallplatte verbunden sein.

Schneiden sich im photographischen Bilde die Strahlen, welche das Büschel bilden und von einem einzigen Punkte ausgehen, so erscheint da, wo ein hellerer und bleicherer Strahl sich kreuzen, ebenfalls ein bleicherer Fleck, was der Verf. auf eine Lichtabsorption durch den bleicheren Strahl zurückführt.

In der That zeigte sich dies auch bei Entladungen mit zwei verschieden hellen einander an einer Stelle kreuzenden Strahlen, deren dunklerer dem Objectiv zugekehrt war. Auch eine stereoskopische Aufnahme bestätigte dies.

Die Strahlen sind also alle aus demselben, nur verschieden stark leuchtenden Gase gebildet. G. W.

38. E. Villari. Untersuchungen über die inneren und äusseren Entladungen der Condensatoren (Mem. di Bologna (4) 5, p. 683 —708. 1884).

Der Verf. hat seine früheren Versuche Beibl. 7, p. 784 weiter fortgesetzt, bei denen er das bekannte Phänomen weiter verfolgt hat, dass bei der Ladung einer Leydener Flasche Electricität auf die Glaswand übergeht und bei der Entladung zurücktritt, wobei Lichterscheinungen und Geräusch auftreten können. Diese Electricitätsbewegungen wurden an einem Spiegelgalvanometer mit langem, gummirten Draht studirt, dessen Multiplicator einerseits mit der äusseren Belegung einer Leydener Flasche, andererseits mit einem um den Rand der Flasche gelegten isolirten Drahtring verbunden war.

Aus wiederholten Versuchen folgte, wenn in einem Condensator in electrischem Gleichgewicht eine der Belegungen (nach der unitarischen Theorie) Electricität verliert, dass das herumliegende Glas theilweise diesen Verlust ergänzt, und im Gegensatz von einer Belegung bei ihrer Ladung ein Theil der Electricität sich auf dem benachbarten Glase ausbreitet und Ströme zum Glase erzeugt. Diese Ströme verursachen wenn sie hinlänglich stark sind, die Franzen bei der Ladung und Entladung. Ein Condensator kann sich mittelst einer Battterie schnell oder langsam laden, bezw. nachher schnell oder langsam entladen. Die Ströme auf dem Glase an den Rändern der Armaturen sind im Moment der Ladung stärker. als in dem der Entladung und stärker bei instantanen Ladungen und Entladungen, als bei langsamen. Ist der Drahtring auf die äussere Belegung gelegt, so bemerkt man kaum einen Strom.

Wird auf der freien Glasfläche einer Leydener Flasche

ein zweiter Condensator angebracht, so entstehen zwischen beiden Condensatoren bei plötzlicher Ladung der Flasche Funken. Werden die inneren Belegungen durch einen Stanniolstreifen verbunden, wobei der Funken zwischen ihnen verschwindet, so erscheint der Funken zwischen den äusseren gegenüber dem Stanniolstreifen.

Durch instantane Ladung wird infolge der erwähnten Umstände mehr Electricität in die Flasche befördert, als bei langsamer, wenn man sie vorher instantan entladen hat, um die frühere diffuse Ladung zu beseitigen. Ebenso besteht die Entladung aus einem stärkeren Electricitätsstrom nach einer schnellen, als nach einer langsamen Ladung. Eine schnell geladene Flasche erhält mehr Electricität nach einer schnellen als nach einer langsamen Entladung. Bei langsamer Ladung ist die eintretende Electricitätsmenge die gleiche nach einer langsamen oder nach einer schnellen Entladung. Endlich verbreitet sich in einem langsam geladenen Condensator wenig Electricität auf dem Glase, indess wird die Entladung, sei sie schnell oder langsam, von derselben Electricitätsmenge erzeugt. Diese verschiedenen Resultate wurden mittelst des Galvanometers festgestellt.

Wird die Flasche in ein Luftthermometer gebracht, so ist die Ausdehnung der Luft darin infolge der Diffusion der Electricität auf dem Glase stärker bei der Ladung, als bei der Entladung; stärker bei der Entladung, wenn die Flasche instantan geladen wurde, als wenn dies langsam geschah. Die Ausdehnung ändert sich nicht, wenn man eine der gleichen Belegungen der Flasche vergrössert. Bei gleicher Electricitätsmenge bleibt das Potential unverändert. Verkleinert man eine der gleichen Belegungen, so nimmt die Capacität ab, das Potential einer gegebenen Ladung steigt und ebenso die Ausdehnung der Luft. G. W.

39. Mascart, F. de Nerville, R. Benoit. Bestimmung des Ohms und seines Werthes in einer Quecksilbersäule (Ann. de Chim. et de Phys. (6) 6, p. 5—85. 1885).

Eine vollständigere Mittheilung über die bereits Beibl. 8, p. 719 referirten Bestimmungen. Der Werth des Ohms wird zu 106,30 cm einer Quecksilbersäule von 1 qmm Querschnitt und 1 m Länge bei 0° gefunden. G. W.

40. R. T. Glazebrook. Eine Vergleichung der Normolwiderstandsrollen der British Association mit Quecksilbernormalen von den Herren Benoit und Strecker (Phil. Maz. (5) 20, p. 343-354. 1885).

Der Verf. hat die Glasröhren nacheinander mit destillirtem Wasser, starker Salpetersäure, destillirtem Wasser, Ammoniak, destillirtem Wasser behandelt und durch einen trockenen Luftstrom getrocknet. Das hineingefüllte Quecksilber war mittelst der Weinhold'schen Pumpe destillirt Die Messungen geschahen mittelst der Methode von Carey Foster an einer Brücke von Fleming. Bei den Normalröhren von Benoit ist nur eine Differenz von 0,005, zwischen seinen Beobachtungen und denen von Hrn. Glazebrook nur 0,00050; bei einer Copie der Normalquecksilberwiderstände in Neusilberdraht von Strecker war die Differenz sehr viel grösser.

41. W. H. Preece. Ueber die Beziehung zwischen dem Strom und der Helligkeit der Kohlenfüden in Glühlampen (Rep. Britt. Assoc. 1884, p. 654—655).

Ist L die Helligkeit, J die Stromintensität, so ist nach Versuchen von Kittler, Abney und Preece:

$$L = kJ^6$$

innerhalb der für die Beleuchtung üblichen Grenzen, solange sich der Widerstand gleichmässig mit der Intensität vergrössert. Darüber hinaus wächst das Licht schneller als die sechste Potenz, und die Kohlenfäden brechen leicht, indem sie sich disaggregiren. G. W.

42. O. Lehmann. Physikalische Technik. Anleitung av Selbstanfertigung physikalischer Apparate (Leipzig, W. Engelmann, 1885. 419 pp.).

Die Ausführung experimenteller Untersuchungen, welche eingehendes Erforschen des Verlaufs und der Ursachen einer Erscheinung bezwecken, erfordert in der Regel ein stetes Abändern, Ergänzen oder gar Neuconstruiren von Apparaten. Gewöhnlich führt man diese technischen Arbeiten insoweit eigenhändig aus, als man ohne weiteres durch Zusammenfügen von Glasröhren, Pappdeckel, Draht, Siegellack, Wachs und dergleichen zum Ziele gelangen kann und lässt, diejenigen Theile, welche durchaus solide oder exact construirt sein müssen, durch Mechaniker oder Handwerker herstellen.

Solches Experimentiren ist nun mit einer Reihe von Misslichkeiten verbunden. Einerseits sind die mit einfachen Mitteln hergestellten Apparate oft sehr zerbrechlich, erfordern häufige Reparaturen und gestatten nur ein sehr mühsames, zeitraubendes Arbeiten, während eine solidere Ausführung mit vollkommenen Hülfsmitteln kaum mehr, oft sogar weniger Zeit und Geld in Anspruch nehmen und dabei weit angenehmeres und rascheres Arbeiten ermöglichen würde: andererseits sind die von Mechanikern und Handwerkern hergestellten Gegenstände oft theilweise oder ganz unbrauchbar, entweder weil dem Arbeiter das richtige Verständniss fehlte, oder weil dem Experimentator bei Anfertigung des Planes störende Umstände entgangen sind, auf welche er alsbald aufmerksam geworden wäre, wenn die Herstellung des Gegenstandes in seiner Gegenwart stattgefunden hätte. Vor allem aber sind solche Arbeiten von Mechanikern oft nur nach sehr langem Warten und um sehr viel Geld zu erlangen, sodass die Untersuchung beträchtliche Verzögerungen erleidet und ganz unverhältnissmässige Ausgaben veranlasst, also ausserordentlich erschwert, verzögert oder geradezu unmöglich gemacht wird.

Von derartigen technischen Schwierigkeiten werden namentlich solche Physiker betroffen, denen kein gut dotirtes Institut, und kein eigener Mechaniker zur Verfügung steht. Der Verfasser, welcher längere Zeit als Lehrer an einer Mittelschule beschäftigt war, befand sich in solcher Lage und suchte sich deshalb die nöthigen Kenntnisse und Hülfsmittel zu verschaffen, um seine Apparate entweder mit eigener Hand oder mit Beihülfe von Schülern oder Arbeitern herstellen zu können. In der hierbei gewonnenen Ueberzeugung, dass Selbstanfertigen von Apparaten sich schon bei geringer

Uebung durch die erzielte Zeitersparniss reichlich lohnt, gelangte er schliesslich dazu, seine Notizen zu sammeln, n einem Ganzen zu vervollständigen und der Oeffentlichkeit zu übergeben, um demjenigen, der sich in ähnlicher Lage befände, einige Arbeit zu ersparen.

Das Buch zerfällt in drei Theile. Der erste behandelt die für den einzelnen ausführbaren und nicht allzu schwierigen technischen Arbeiten, z. B. Drechseln, Schrauberschneiden, Glasblasen, Löthen, Photographiren etc. und gibt eine durch 266 Figuren im Text und zehn Tafeln unterstützte Beschreibung der dazu nöthigen Werkzeuge. — Die Beschaffung der letzteren, welche nicht unbeträchtliche Geldmittel erfordert, kann je nach Bedürfniss nach und nach geschehen, sodass die Auslagen doch nicht allzu hoch ansteigen. — Der zweite Theil behandelt die Construction von einzelnen Elementen von Apparaten, wie Röhrenverbindungstücken, Ventilen, Contacten, Lagern, Führungen und dergleichen, deren gebräuchlichste Constructionen in 615 Figuren im Text abgebildet, beschrieben und bezüglich ihre Vorteile und Nachtheile kurz kritisirt sind. — Der Verfasse empfiehlt, gebrauchte Apparate wieder in solche Element zu zerlegen und diese Elemente systematisch geordnet is kleinen Kistchen aufzubewahren, um passende derselben bei Construction eines neuen Apparates wieder verwerthen und sich dadurch Arbeit und Zeit ersparen zu können. - De dritte Theil enthält eine durch fünf Tafeln unterstützte kurs Anleitung zum technischen Zeichnen und eine Sammlung mathematischer und physikalischer Formeln neben Buch stabenerklärungen, Tabellen und zwei Tafeln, welche bei er forderlichen Berechnungen das Gedächtniss unterstützen mit zugleich einen Ueberblick ermöglichen sollen, inwieweit die Theorie imstande ist, der Praxis, bezüglich der zu wählendes Maasse Anhaltspunkte zu geben.

## Literatur-Uebersicht (December).

#### I. Journalliteratur.

Sitzungeberichte d. kgl. Akad. d. Wies. zu Berlin. 1885.

G. Kirchhoff. Zur Theorie der Gleichgewichtsvertheilung der Electricität auf zwei leitenden Kugeln (12. Nov. 1885), p. 1007-13.

#### Wiener Anzeiger. 1885. Nr. 23.

- V. v. Lang. Bestimmung der Ionhöhe einer Stimmgabel mit Hülfe eines Hipp'sehen Chronoskops, p. 221-224.
- Separatabzüge aus den Berichten der Wiener Abademie.
- Paul Czermak u. R. Hiecke. Pendelversuche (91. 8. Jan. 1885, p. 1002-12).

3

- H. Pitsch. Ueb. die Isogyrenfläche der doppeltbrechenden Krystalle (91. 12. Febr. 1885, p. 527—552).
- E F. Lippich. Ueb. polaristrobometrische Methoden, insbes. über Halbechattenapparate (91. 7. Mai 1885, p. 1059—96).

Zeitechr. für Math. u. Phys. 1885. 30. Nr. 6.

R. Besser. Ueb. die Vertheilung der inducirten Electricität auf einem unbegrenzten elliptischen Cylinder, p. 305-324.

Chemische Berichte. 1885. Bd. 18. Heft 15-16.

- D. Konowalow. Ueb. die Rolle der Contactwirkungen bei den Erscheinungen der Dissociation, p. 2808-33.
- H. Schiff. Ein Gasdruckregulator ohne Metalltheile, p. 2833-41.
- W. Ramsay u. S. Young. Ueb. die eogen. spec. Remission u. die wahre Beziehung zwischen Druck u. Siedetemp. der Flüssigkeiten, p. 2855—58.
- A. Naumann u. C. Pistor. Ueb. das Verhalten von Kohlenoxyd zu Wasser bei hoher Temperatur, p. 2894-97.
- K. B. Hofmann. Beitrag zur spectralanalyt. Bestimmung des Lithiums, p. 2897—98.
- W. Alexejeff. Ueb. eine Fehlerquelle bei den Dampfdichtebestimmungen, p. 2898-2900.

Referate.

- E. Divers u. T. Shimidzu. Ueb. die Constitution u. Reactionen von flüssiger Untersalpetersäure, p. 528.
- W. M. B. Giles u. A. Shearer. Der Procentgehalt an schwestiger Säure in wässerigen Lösungen von verschied. spec. Gewicht u. über ihre Bestimmung, p. 528—529.
- W. Hampe. Ueb. das Verhalten des Halbschwefelkupfers bei Glükkitze gegen Wasserstoff, Kohlensäure u. Kohlenoxydgas, p. 530.
- W. Alexejeff. Ueb. die Isomerie der Lösungen, p. 599. Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. 1X.

57

- W. Alexejeff. Ueb. die gegenseitige Löslichkeit des secundaren Butsalkohols u. des Wassers, p. 599-600.
- Ueb. die gegenseitige Löslichkeit der Metalle, p. 600.

Chemisches Centralblatt. 1885. Bd. 16. Nr. 47.

R. Schulze. Thermoregulator, p. 866.

Astron. Nachrichten. 1885. 113. Nr. 2689-91.

- P. Kuhlberg. Ueb. die Anwendung eines leichten Pendels zur Bestiemung der Correction für das Mitschwingen des Statifs des russ. ec. Reversionspendel. p. 1—4.
- C. Michalke. Untersuchungen über die Extinction des Sonnenlichtes u der Atmosphäre, p. 33—42.

Deutsche meteorologische Zeitschrift. 1885. 2. Nr. 11.

Hann. Einige Bemerkungen zur Entwickelungsgeschichte der Ausichten über den Ursprung des Föhn, p. 393-399.

Jordan. Zur Frage nach dem Ursprung der atmosphär. Electricus, p. 406-414.

Centralblatt für Electrotechnik. 1885. 7. Nr. 30-31.

R. Ulbricht. Proportionalgalvanometer, p. 627-628.

M. Krieg. In welchem Abhängigkeitsverhältniss steht die zeitlicke Abnahme der galvan. Polarisation zur Natur der Electrolyten u. Electroden, p. 652—654.

Electrotechn. Zeitschrift. 1885. Bd. 6. Heft 11.

H. Hammerl. Studie über das Verhalten verschieden gewickelter im förmiger Electromagnete (Schluss), p. 474-480.

Zeitschrift für Instrumentenkunde. 1885. 5. Heft 11.

- J. W. Giltay. Apparat zur Prüfung von Federmanometeru, p. 395-35.
- S. Z. de Ferranti. Neuerungen an Electrometern, p. 410.
- F. Lux. Apparat zur directen Bestimmung des spec. Gewichtes oder in Druckes von Gasen und Dämpfen, p. 411.
- C. Reichert. Anapoklitisches Prisma für Polarimeter, p. 412.

Comptes rendus. 1885. 101. Nr. 19-21.

- E. Sarrau. Sur la compressibilité des fluides, p. 941-944.
- E. Mercadier. Sur deux espèces nouvelles de radiophones, p. 944-46.
  Ch. Claverie. Sur l'aimantation produite par les décharges des contesteurs, p. 947-949.
- R. Engel. Sur la loi de Schloesing, relative la solubilité de cert nate de chaux par l'acide carbonique, p. \$49-951.
- E. Sarrau. Sur la tension des vapeurs saturées, p. 994-997.
- A. Potier. Théorie des mélanges réfringerants, p. 998.
- M. Langlois. Écoulement des gaz; lignes adiabatiques, p. 998-991.
- F. Mercadier, Sur la théorie du téléphone électromagnetique réceptes p. 1001-2.

Zonger. Sur un optomètre spectroscopique, p. 1008-5. troscope pour les hautse fourneaux et pour le procédé Bessemer, 15.

Chatelier. Sur les lois numériques des équilibres chimiques 15—8.

ibert. Sur le théorème de Koenig, relatif à la force vive d'un 1e, p. 1054—55.

Raoult. Application de la cryoscopie à la détermination des poids daires, p. 1088-58.

inine. Chalcur de combustion de quelques substances de la série 1, p. 1061-64.

. de la Sec. internat. des Electriciens. 1885. 2. Nov. ret. Machine à influence du type de M. Wimshurst, p. 324

Journal de physique. (2) 1885. Vol. 4. Nov. fet. Sur la loi de Gladstone et la variation de l'indice molée, p. 477-506.

La Lumière électrique. 1885. 18. Nr. 46.
rrillac. Sur un microphone à plaque de verre, p. 320.
letin de l'Acad. Roy. Belgique. 1885. (3) 9. Nr. 9—10.
der Mensbrugghe. Observations critiques sur une note intiEssai sur la théorie mécanique de la tension superficielle, de l'évaon et de l'ébullition des liquides, p. 405—407.

Archives de Genève. (3) 1885. T. 13. Nov.
mmermann. Le thermomètre à boule mouillée et son emploi pour
foision du temps, p. 425—434.
vneebeli. Recherches expérimentales sur le choc des corps élastiques,
5—442.

Archives néerlandaises. 1885. T. 20. Nr. 3.
ran't Hoff. L'équilibre chim. dans les systèmes gaseux ou dissous 11 dilué, p. 239—362.
singh. Mesures de la polarisation elliptique de la lumière, 1—238.

roc. of the Cambridge Phil. Soc. 1885. 5. Part IV. 21801. On a certain atomic hypothesis, p. 223.

l. On some theorems in tides and long waves, p. 226.

'elfall. On an automatic mechanical arrangement for maintaining stant high potential, p. 226—229.

Thomson. Note on the rotation of the plane of polarization of by a moving medium, p. 250—254.

Alazebrook. On the theory of some experiments of Fröhlich position of the plane of polarization of light diffracted at reflexion a grating, p. 254-257.

tter. On the molecular theory of viscous solids, p. 276-279.

- R. F. Greyther. On the solution of the equations of vibrations of the ether and the stresses and strains in a light wave, p. 280-295.
- Note on Prof. Rowland's paper on spherical waves of light and be dynamical theory of diffraction, p. 296.
- K. Pearson. On plane waves of the third order in an isotropic electromedium with special reference to certain optical phonomena, p. 298—38. R. Threlfall. Preliminary note on the theory of explosions, p. 309—38. W. J. Ibbetson. Note on Mr. Ibbetson's paper: On the free sud normal vibrations of a thin homongeneous and isotropic elastic subbounded by two confocal spheroids, p. 312—314.

Philosophical Magazine (5) 1885. Vol. 20. Dec.

- O. Roynolds. On the dilatancy of media composed of rigid particle's contact, p. 469-481.
- G. Gladstone. On the refraction of fluorine, p. 481-483.
- Th. Gray. On measurements of the intensity of the horizontal computer of the earths magnetic field made in the phys. laboratory of the university of Glasgow, p. 484—497.
- Th. Carnelly. The period law, as illustrated by certain phys. property of organic compounds. Part II. The melting- and boiling points of the halogen and alkyl compounds of the hydrocarbon radials, p. 497-514. W. Ramsay u. S. Young. Some thermodynamical relations, p. 515-54. H. Wilde. On the velocity with which air rushes into vacuum, and some phenomena attending the discharge of atmospheres of higher in atmospheres of lower density, p. 531-544.

Chem. News. 1885. 52. Nr. 1355-57.

- S. U. Pickering. On the molecular weights of liquids and solids, p. 29 -240 u. 251-253.
- Chem. Soc. 5. Nov. 1885, p. 246—249: S. U. Pickering. Modification of double sulphates. F. L. Teed. The decomposition of potential chlorate by heat. H. G. Madan. Note on the refractive power of metacinname (metastyrole).
- 19. Nov. 1885, p. 267—269: S. U. Pickering. Notes on the contuction of hydrated and double salts. W. Ramsay u. S. Young. On the vapour-pressures of mercury.
- Phys. Soc. 14. Nov. 1885, p. 259—260: E. T. Herroum. On the electromotive force of certain tin cells. S. P. Thompson. On the lest the electromagnet and the law of the dynamo.

Scientific American. Supplement. 1885. 19. Nr. 514. J. M. Thompson. On pigments, p. 8194-97.

Atti della B. Acc. delle Scienze di Torino. 1885. 20. Nr. 7-1 Naccari. Intorno ad una recente determinazione della dilatezione del acqua de 4 a 0°, p. 755-764.

Naccart u. Battellt. Sul fenomeno Peltier nei liquidi, p. 825-19 u. 964-985. elli u. Martinetti. Interno alla fusione dei miscugli binari di anze non metalliche, p. 844—862.

Rend. della R. Acc. di Roma. 1885. 1. Nr. 21. mennone u. Bonetti. Sulla deformazione prodotta in vasi di vetro pressioni interne, p. 699-701.

### II. Separatabzüge.

H. Blakesley. Alternating currents of electricity (Office of "The ctrician" London 1885), 90 pp.

tochka. Die Tonerscheinungen der musikalischen Pfeiffen (Ztschr. das Realschulwesen 7. 1882, p. 273—284 u. 329—340).

uftfeuchtigkeitsbestimmungen mit der Geissler'schen Luftpumpe 1. p. 262-265).

h. Gorlach. Ueb. Alkohol und Gemische aus Alkohol u. Wasser em. Industrie 1885), 18 pp.

Gilbert. La conservation de l'énergie solaire (Rev. des questions ntifiques, April 1885), 40 pp.

• Grimaldi. Sulla dilatazione termica dei liquidi a diverse presi (Atti d. Acc. Gioenia di Sc. nat di Catania (3) 18. 1885), 89 pp. CAdie. Atmospheric electricity at high altitudes (Proc. of the Amer. of Arts and Sciences, Juni 1885, p. 129—134).

 Pickering. Colored media for the photographic dark room (ibid. ?44—247).

ight. Descrizione d'un nuovo polarimetro (Mem. d. R. Acc. d. Sc. 'Ist. di Bologna (4) 6. 1885, p. 599-604).

mmola. Le elettrolisi secondarie (Ann. del R. Ist. tecnico e naudi Napoli 3. 1885), 11 pp.

llo spegnimento della luce elettrica ad arco mercè un soffio di ossi-, di aria o di altro gas (Atti del R. Ist. d'incorraggiamento (3) 3. 5), 4 pp.

<sup>7</sup>ulf. Beiträge zur Kenntniss der fractionirten Destillation (Inaug. s. Berlin 1885), 51 pp.

#### III. Neu erschienene Bücher.

Achat u. R. Blondlot. Introduction à l'étude de l'électricité statique L. 141 pp. Paris, Gauthier-Villars, 1885.

Carnelley. Melting- and boiling-point tables. Vol I. 4°. XXIV, pp. London, Harrison and Sons, 1885.

tlopādie der Naturwissenschaften. 2. Abth. 32. Lief. 8°. p. 497—. Breslau, E. Trewendt, 1885.

"aye. Sur l'origine du monde. 8°. II, 309 pp. Paris, Gauthierlars, 1885.

- L. Graetz. Die Electricitat u. ihre Anwendungen. 2. Aufl. 8°. XV. 419 p. Stuttgart, J. Engelhorn, 1885.
- A. Helm. Handbuch der Gletscherkunde. 8". XVI, 560 pp. mit 2 Tc.
  u. 1 Karte. ibid.
- G. A. Hirn. Recherches erpér. et analytiques sur les lois de l'écodement et du choc des gaz en fonction de la temp. 4°. XII, 203 pp. Port. Gauthier-Villars, 1885.
- O. J. Lodge. Elementary mechanics including hydrottatics and prematics. 8°. 208 pp. London u. Edinburgh, W. u. B. Chambers, 18th
- P. Reis. Lehrbuch der Physik. 8°. VIII, 827 pp. Leipzig, Quandi s. Händel, 1885.
- M. Rithlmann. Vorträge üb. Geschichte der techn. Mechanik w. in damit in Zusammenhang stehenden math. Wissenschaften. 8°. XII, 553 pp. Leipzig, Baumgärtner, 1885.
- R. Rithlmann. Handbuch der mechan. Wärmetheorie. 8°. I. Bd. IIII. 800 pp. II. Bd. XVIII, 998 pp. Brauschweig, Fr. Vieweg & S., 186. Spectroscopic and photographic observations made at the Roy. Observating. Greenwich 1883. 4°. XII, 126 pp.
- A. Sprung. Lehrbuch der Meteorologie. 8°. VI, 407 pp. mit 17 W. Hamburg, Hoffmann u. Campe, 1885.
- G. G. Stokes. On light. 8°. VI, 107 pp. London, Macmilla u. Co., 186.
- E. Suess. Das Antlitz der Erde. 4°. IV, 778 pp. Prag, F. Temph, Leipzig, G. Freytag, 1885.
- Travaux et Mém. du Bureau intern. des poids et mesures. Tome 4. f. OXCIII, 120 pp. Paris, Gauthier-Villars, 1885.
- A. R. v. Urbanitzky. Blitz u. Blitzschutzvorrichtungen. 8°. 111, 231 pp. Leipzig, A. Hartleben, 1886.
- É. Verdet. Vorlesungen üh. die Wellentheorie des Lichtes, übersett 
  K. Exner. 2. Bd. 8°. p. 193—336. Braunschweig, Fr. Vieweg 
  Sohn, 1885.
- L. van Werveke. Repertorium zum neuen Jahrbuch für Min., Ged. Paläontol. für die Jahrg. 1880/84 u. die Beilage-Bände I u. II. (Pgister.) 8°. 327 pp. Stuttgart, E. Schweizerbart, 1885.

## gister der Literatur-Uebersicht.1)

```
0. 61.
                                       Barrett, W. F., 84.
le W., 61.
                                       Bartoli, A., 5. 6. 12. 29. 30. 31. 54.
le W. u. A. Schuster 13.
                                          55. 62. 86.
                                       Bartoli, A. u. G. Papasogli 86.
                                       Bartoli, A. u. E. Stracciati 11. 29.
E. s. W. N. Hartley.
                                       30. 31. 55. 62.

Barus, C., 31 u. s. auch Stroubal.

Basso, G., 31. 37. 75.

Bates, H. H., 46.
  33.
 20.
 u. Bonetti 75. 84. 93.
                                       Battelli 20. 46. 75, a. auch Pagliani
0.
                                          u. s. auch Naccari.
 1.
                                      Battelli, A. u. M. Martinetti 55. 75. 98.
Battelli u. Palazzo 20. 63.
Bauer, H., 49.
 64.
 30.
, 38. 68. 89. 90.
                                       Baur 50.
H., 3. 18.
                                      Baule, A., 19.
Bazin 50.
                                      Becke, F., 18.
                                      Beckenkamp, H., 16.
L., 1.
                                      Becker, A., 50.
Becker, G. F., 84.
., 52. 53. 78. 82.
63.
D.
                                      Becquerel, E., 59.
., 32.
                                      Becquerel, H., 42. 72. 80.
v. Beetz, W., 57.
Behnke, E., 88.
40.
Mach.
                                      Beklemischew, N., s. Tschelzow.
Bell, J., 46. 67. 84.
Bellamy, F., 43.
Bellati, M., 63.
Rellati, M., B. Remanaca 20.
I. E., 74.
1., 18. 42.
, 41.
                                      Bellati, M. u. R. Romanese 88.
 77.
                                      Beltrami, E., 12. 55. 68.
Benecke, A., 2. 24. 41. 50. 71.
Benoit, J. R., 6. 9. 88.
Benoit, R., 31 u. s. auch Mascart.
E., 83.
. u. J. Perry 20. 28. 58.
P., 12. 67.
                                      Bergmann, J., 86.
                                      Bernstein, A., 16. 81.
Berthelot 3. 9. 10. 17. 18. 26. 27.
W., 24.
22. 51.
                                          32. 66. 72. 80.
                                      Berthelot u. Gunts 3. 27.
Berthelot u. Vieille 3. 9. 10. 27.
Berthelot u. Werner 4. 17. 26. 51. 60.
Berthelot, P., 35.
u. G. H. Darwin 60.
, 44.
  13. 85.
88.
der Referate siehe Seite [106].
```

Bertrand, E., 13, 81, Besser, R., 77, 89, v. Bezold, W., 13, 15, 56, 69, Beyme, F., 13, Bichat, E. u. R. Blondlot 26, 93, Bidwell, S., 45. 53. 60. 61. 74. 84. Bigourdan, G., 66. Billoti, L., 31. Bimswanger, J., 35. Birkenmajer, L., 21. Blakesley, Th. H., 93. Blasius, E., 40. Bloch 27. Blondlot, R., s. Bichat. Blyth, J., 10. Bock 25. Bodaszewski, L., 21. Böttcher 16. Böttcher, E., 2. Bogovsky, E., 12. 67. de Boisbaudran, L., 18. 42. 59. 66. 71 u. s. auch Crookes. Boltzmann, L, 15. 77. Bonetti s. Agamennone. Bosanquet, R. H. M., 5. 11. 36. 74. Bosshard, E., s. Schulze. Bottomley, J. T., 20. 37. 52. 53.60.84. Bouilhet, H., 72. Bourbouze 51. Bourgoin, E., 4. Bourgoin, E., 4.
Boussinesq, J., 26. 32. 35.
Bouty, E., 4. 9. u. s. auch Cailletet.
Bouty u. Foussereau 72.
Brace, de W., 76.
Brame, Ch., 66. 72.
Braun, J., 33.
Braun, W., 1.
Brauner, B. 70. Brauner, B., 70.
Brauns, R., 16. 22.
Bremer, G. J. W., 67.
Bremer, W. H., 11. Bremer, W. H., 11.
Brereton, H., 37.
Brezina, A., 25.
Brillouin, M., 79.
Brücke, E., 1.
Bruns, H., 49.
Brush, C. F., 16.
Brussu, E., 17.
de Bryn, C. A. L., 19.
Buchapan, J. 20, 81 Buchanan, J., 20. 61. Buckton, G. S., 45. Burch, G. J., 20. Burkhardt, W., 88. Burke, F. E., s. Holmes.

Cailletet 26. Cailletet, L., 35. Cailletet u. Bouty 42. Calzecchi-Onesti, T., 18. 54. 55. Canestrini, E., 62. Cantone 11. Cantoni 46. Cappa 62. Cappa, S., 13. 46.
Cardani, P., 6. 22. 55. 62.
Carpentier, J., s. Clamond.
Carnelley, Th., 67. 84. 92. 93.
Cernelley u. J. Schlerschmann 5. Casamajor, P., 20. Cattaneo, C., 12. Cazeneuve, P., 26. Cellérier, G., 31. Chamantoff, N., 85. Chapel, A., 51. Chappuis, J., s. Vincent. Charpentier, A., 6. 59. Charpentier, J., 26. Chervet, A., 59. Christiansen, C., 46. Chwolson 18. 68. Chwolson, O. D., 38. Clamond u. J. Carpentier 35. Clark, J. W., 45. 52. 67. Clarke, J. W., 37. 83. Classen, A., 58. Classen, A. u. R. Ludwig 34. Claudon, E. 4. Clausius, R., 79. Claverie, Ch., 90. Clemandot 36. Clemenceau, P., 72. Cleminshaw, C., 28. Cleminshaw, E., 11. 36. Clève, P. T., 18, 85. Coleman, J. J., 28. Colson, A., 18. 47. 59. 72. Corminas, E., 71. Cornu, A., 3. 18. 42. 51. 81. Cowles, A. H., s. E. H. Cowles Cowles, E. H., A. H. Cowles & C. F. Mabery 84. Creelmann s. Crockel. Crockel u. Creelmann 74. Crompton s. Kapp. Crookes, W, 42. 51. 74. Crookes, W. u. L. de Boisbandran f. Crova, A., 3. 80. Crova, A. u. P. Garbe 42. 59. Crova, A. u. P. Garbe 42. ov. Cunningham, A., 33. Curie, J., s. C. Friedel. Curie, P., 42. 81. Ozapski, S., 34. 41. 79. Czermak, P., 71. Czermak, P. u. R. Hiecke 79. 84. Czyrnianski, E., 21. 48.

## egister der Literatur-Uebersicht.1)

60. 61. . de W., 61. . de W. u. A. Schuster 13. 5. V. E. s. W. N. Hartley. ne 20. ne u. Bonetti 75. 84. 98. D., 5. 10. 1., 1. 2., 64. P., 80. W., 38. 68. 89. 90. . H., 3. 18. W., 75. Г. L., 1. Гh., 52. 53. 78. 82. ., 63. 80. K., 32. R., 40. s. Mach. , H. E., 74. A., 18. 42. 62. R., 41. E., 77. . E., 83. . E. u. J. Perry 20. 28. 58.

ff, P., 12. 67. , W., 24. 3., 22. 51. 11. W. u. G. H. Darwin 60. B., 44. J., 18. 85. , 88.

Barrett, W. F., 84. Bartoli, A., 5. 6. 12. 29. 30. 31. 54. 55. 62. 86. Bartoli, A. u. G. Papasogli 86. Bartoli, A. u. E. Stracciati 11. 29. 30. 31. 55. 62. Barus, C., 31 u. s. auch Strouhal. Basso, G., 31. 37. 75. Bates, H. H., 46. Battelli 20. 46. 75, a. auch Pagliani u. s. auch Nascari. Battelli, A. n. M. Martinetti 55. 75. 98. Battelli u. Palazzo 20. 63. Bauer, H., 49. Baur 50. Baule, A., 19. Bazin 50. Becke, F., 18. Beckenkamp, H., 16. Becker, A., 50. Becker, G. F., 84. Becquerel, E., 59. Becquerel, H., 42. 72. 80. v. Beetz, W., 57. Behnke, E., 88. Beklemischew, N., s. Tschelzow. Bell, J., 46. 67. 84. Bellamy, F., 43. Bellati, M., 63. Bellati, M. u. R. Romanese 88. Beltrami, E., 12. 55. 68. Benecke, A., 2. 24. 41. 50. 71. Benoit, J. R., 6. 9. 68. Benoit, R., 31 u. s. auch Mascart. Bergmann, J., 86. Bernstein, A., 16. 81. Berthelot 3. 9. 10. 17. 18. 26. 27. 32. 66. 72. 80. Berthelot u. Gunts 3. 27. Berthelot u. Vieille 3. 9. 10. 27. Berthelot u. Werner 4. 17. 26. 51. 60. Berthot, P., 85.

ster der Referate siehe Belte [106].

Friedel, C. u. J. Curie 9. 81. Friedel, C. u. E. Sarasin 81. Friedel, Ch. u. A. de Gramont 81. Friess, J., 79. Frölich, O., 25. Fuchs, F., 2. 25. 41. Fuess, R., 71. F., R., 55.

Gadsjazky 30. Gaiffe 72. Gaiffe, A., 26. 66. Gantzer 41. 50. 58. Garbe, P., s. Crova. Gartenmeister, R., 63. Gay, J., 48. Gebert, H., 68. Geffroy, E., 13. Gellenthin, H., 14. Geilentnin, H., 14.
Geppert, J., 64.
Gerlach, G. Th., 78. 93.
Gernez, D., 42. 43, 51. 60. 66.
Giese, W., 47.
Gilbert, Ph., 38. 80. 91. 98.
Gilden, H., 90.
Giles, W. M. B. u. A. Shearer 89.
Giltay, J. W., 19. 22. 41. 82. 90. Giltay, J. W., 19. 22. 41. 82. 90. Gladstone, G., 84. 92. Gladstone, J. H., 11. 54. 61. 84. Gladstone, J. H. u. A. Tribe 60. Gläsener 64. Glazebrook, R. T., 28. 74. 84. 91. Glazebrook, R. T. u. W. N. Shaw 14. Godard 3. v. d. Goeben 50. Götz, H. u. A. Kurz 24. 78. Golubitzki 30. Golubjoff, P., 85. Gore, G., 52. Gorecki, K., 21. Gorham, J., 10. Gosthowski, R., 21. v. Gothard, E., 2. 16. 25. de la Goupillière, H., 35. Gouy 9. 35. 36. 66. Govi, G., 61. 75. Graetz, L., 94. Graham-Otto 56. de Gramont, A., 81 u. s. such Ch. Friedel. Grassi, G., 75. 86. Graves, E. E., 58. Grawinkel, C., 14. Gray, J. M., 68. 92. Grimaldi, G. P., 55. 84. 98. Grimaux, E., 36. Grinwis, C, H. C., 27. 28.

Groshans, J. A., 4. 28. 67. Gross, Th., 33. Groth, P., 56. Gruber, J., 50. Gubbe, O., 13. 70. Günther, S., 64. Guerout, A., 27. Guglielmo, G., 29. 47 u. s. auch Naccari. Guillemin, G., 66. Guntz 59 u. s. auch Berthelot. Gusinde, O., 31. Gustavson, G., 30. Guthrie 84. Guthrie, F. B., 5. 11. Gutkovsky, N., 12. Guyot, A., 56. Gwyther, R. F. 92.

Hänsch s. Schmidt. Hagen, E., 14. Hagenbach-Bischoff 73, 86. Hagenbach, E., 4. Hall, E. E., 20. Hall, E. H., 44. Halphen 35. Halske s. Siemens. Hamburger, H. J., 10. Hamburger, M., 76. Hammerl, H., 71. 90. Hampe, W., 89. Handl, A., 24. 25. 50. 57. 58. 69. Hann 90. Harcourt, A. V., 84. Hart, Th., 20. 45. Hartley, W. N., 5. 19. 28. 45. 52. 82. 83. 82. 83.
Hartley, W. N. u. W. E. Adeney 83.
Haslam, A. R., 52.
Haslam, G., 74.
Hasselberg, B., 81. 55.
Haushofer, K., 88. Hausmanninger, V., 15.
Hayes, A. V., s. Trowbridge.
Hayes, H. V. u. J. Trowbridge \$1.
Heath, S., 83. Heaviside, O., 44. de Heen, P., 36. 43. 73. Helm, A., 94. v. Helmholtz, H., 10. 23. Hempel, W., 34. 40. Henneberg, H., 71. Hennig, R., 41. Henry 18. Henry, L., 3. 9. 26. 36. 51. 59. 64. 71. 80. v. Hepperger, J., 38. 57. 77.

Hepworth, T. C., 79. Herrmann 31. Herroun, E. T., 92. Hertz 8. Hertz, H., 13. Hesehus, H., 24. Hesehus, N., 85. Hess, Ph., 16. Hess, W., 13. Hesse, O., 8 Heycock, C. T. u. F. H. Neville 28. Hicks, W. M., 74, 88, 84. Hiecke, s. Czermak. Hill, A., 91. Hill, E., 87. Hill, M. J. M., 83. Hillariet 91. Himstedt, F., 65. 86. Hinton, C. H., 11. Hintze, C., 40. Hipkins, A. J., 10. Hirn 27. 60. Hirn, G. A., 2. 94. van't Hoff, H. J., 19. 51. 70. 78. 91. Hofmann, K. B., 89. Hoh, Th., 68. Holmes, G. Ch. V., S. H. Emmens u. F. E. Burke 8. u. F. E. Burke 8.

Holstein, M., 68.

Holthof, F., 79.

Homén, Th., 48.

Hood, J. J., 74. 83.

Hopkins, M., 58.

Hopkinson, J., 28. 45. 60. 67. 74.

Hopkinson, W. J., 67 u. s. such
E. F. Smith. Hoppe 34. 77. Hoppe, E., 14. Hoppe, R., 15. Hospitalier, E., 42. Houdaille 9. 66. Huber, J. L., 25. Huggins, W., 45. 47. 73 u. s. auch Rosse. Hugoniot 80. Hummel 76. Humpidge, T. S., 28. 37. 52. Hurion 17. 36.

Ibbetson, W. J, 45. 92. Isambert, F., 17.

Jabloschkoff 42. 43. Jadanza 62. Jamieson, A., 53. Jamin, J., 42. Jannettaz, E., 3. 81. Janssen, J., 59. 72. Jaumann, G., 69. Jednejewicz, J., 21. Joannis 35. Johnson, G. S., 61. 88. Joly, J., 84. Jordan 90. Joubert, J., s. Mascart. Jouk, K., 30. Julius, V. A., 28. 47.

Kahlbaum, G. W. A., 70. Kalecsinsky, A., 58. Kalischer 33. Kammermann, A., 91. Kanin s. Tschelzow. Kanonnikoff, J., 40. Kapp u. Crompton 43. Kapustin, Th. J., 30. Kayser 33, 39. Kayser, E., 47. Kayser, H., 1. 15. Kayser, R., 34. Keeler, J. E., s. S. P. Langley. Keller 75. Kerr, J., 74. Kessler, J., 25. 79. Ketteler, E., 88. Kick 70. Kiessling 25. 24. 41. 47. 50. 58. 86. Kiessling, J., 2. 48. Kirchhoff, G., 1. 89. Kittler, E., 64. Kleiber, J., 38. 40. Klein, C., 1. Klein, D. u. J. Morel 36. Klein, E., 76. 78. Klemenčič 33. Klemenčič, J., 49. v. Klobukow, N., 58. 78. Knudsen, L., 47. Koch, K. R., 38. König 86. König, A., 7. 57. König, A. u. F. Richarz 7. 38. Köpsel, A., 86. Kötschau, G., 86. v. Kövesligethy, R., 17. Kohlrausch, F., 23. 76. Konic, J. S., 21. Konowaloff 30. Konowalow, D., 68. 85. 89. Kornatz, J., 71. Korteweg, D. J., 27.

Kowalewski, S., 31. 86.

Krajewitsch 30.
Krebs 2, 24, 25.
Krebs, G., 50.
Kretz, H., 66.
Krieg, M., 47, 90.
v. Kries, J., 24.
Križik, Fr., 25.
Krouchkoll 42.
de Krouchkoll, K., 81.
Krüss, G., 1, 34, 40, 77.
Krüss, H., 41, 59, 71.
Kühmaier, F. u. J. Wannieck 35.
Kuhlberg, P., 90.
Kundt 4, 86.
Kurz, A., 2, 40, 65 u. s. auch Götz.

Lachambre 4. La Coste, W., 70 u. s. auch Michaelis. Lagarde, H., 18. Lajoye, P., 66. de Lalande, F., 79. Lamb, H., 29. 45. Lampe 7. 39. Landolt 7. 33. Lang, C., s. v. Bezold.
Lang, J., 78.
v. Lang, V., 24. 39. 57. 89.
Lange, L., 47. 76.
Langer, C. u. V. Meyer 14. 40. Langley 47. Langley, J. W., 4. 5. Langley, S. P., F. W. Very u. J. E. Keeler 86. Langlois, M., 90. Larmor, J., 83. 84. Laurent, L., 26. 66. Lasswitz, K., 47. Laurie, A. P., 74. Lea, M. C., 11. Leblanc, R., 4. Le Chatelier, H., 3. 9. 17. 26. 72. 91 u. s. auch Mallard. Leclanché s. Warnou. Ledeboer, P. H., 10. 18. 51. Lehmann, A., 70. Lehmann, O., 8. 16. 58. 88. Leman, G., 73. Lemoine, G., 32. Lemström 34. Lenz, O., 59. Lenz, R, 6. de Lépinay, J. M., 9. 36. 42. 51. 80. Lermantoff, W. W., 30. Lermontoff, W., 12. Leveir, L. C., 45. Lewis, H. C., 17. Lewis, T. C., 83.

Liebisch. Th., 2. 22. 40. 47. 7
Lighthipe. J. A., 34.
Lindskog, N., 86.
Linnemann, E., 65.
Linsenbarth. H., 47.
Lippich, F., 89.
Lippmann, G., 26. 51. 80.
Littmann. O., 38.
Liveing. G. D., 64.
Liveing u. Dewar 54.
Lloyd, J. U., 11.
Lodge. O. J., 19. 22. 28. 36. 4
61. 74. 83. 94.
Löscher. C., 47.
Lohse, O., 2.
Lommel, E., 15. 34. 41. 63.
Longuet. A., 52.
Lorenz, L., 47.
Louguinine, W., 3. 9. 91.
Love, E. F. J., 67.
Lowe, H. F., s. Dixon.
Lucas, F., 42.
Ludwig, R., s. A. Classen.
Lullin, Th., s. Ch. Soret.
Lummer 15. 57.
Lunge. G., 2. 39. 40.
Luvini, G., 38.
Luvini, J., 32.
Lutoslawski, W., 63.
Lux, F., 16. 90.

Mabery, s. E. H. Cowles
McAdie, A., 93.
Mac Connel, J. C., 20. 28. 36.
McGregor, J. G., 48.
Mach, E. u. J. Arbes 69.
Mach, E. u. J. Wentzel 69.
Mach, E. u. J. Wentzel 69.
Mack, K., 39.
Mack, L., 31.
Mac Munn, C. A., 20.
Mac Rae, A. L., s. J. Trowbra
Madan, H. G., 5. 20. 53. 83. 92.
Malcolm 44.
Mallard, E., 81.
Mallard, E., 81.
Mallard u. Le Chatelier 18. 60. Marie, M., 56. 88.
Marignac, C., 7.
Marrillac, P., 82. 91.
Martinetti, M., s. Battelli.
Martino, H., 79.
Mascart, F., de Nerville u. R. Besoit.

Masoni, U., 61. Mathieu, E., 14. Matthiessen, L., 24. 31. 59. Maunder, E. W., 29. Maurer 70. Mauri, A., 62. Mauritius 1. Mayer, A. M., 37. Mazzotto, D. 22. Melchior 86. Mendenhall, T. C., 84. Menges, E., 27. Menschutkin 68. Menschutkin, A., 30. van der Mensbrugghe, G, 19. 27. 60. Mercadier, E., 42. 79. 90. Mertsching, G., 12. Merczyng, H., 21. Meslin 43. Meslin, G., 27. Meslin, G., 27.
Meyer, L. u. K. Seubert 34.
Meyer, V., s. Langer.
Meyer, V. u. G. G. Pond 58.
Michael, A. u. J. F. Wing 8.
Michaelis, A. u. W. La Coste 70.
Michaelis, G. J., 82.
Michailoff, W., 68.
Michailoff, W., 68.
Michalke, C., 34. 90.
Michel-Lévy, A., 80.
Michelson, A., 45. 54.
Mielberg, J., 88.
Millar, W. J., 54.
Miller, A., 23.
Miller, F., 6. Miller, F., 6. Millot, A, 66. 72. Minet, A., 82. Minnigerode, B., 7. 87. Mönnich, P., 32. Mönnich, T., 8. Moissan, H., 2. Morea 29. Morel, J., s. D. Klein. Moreland, J. T., 11. Morgan, C. L., 45. Morghen 62. 75. Morowicz, J. O., 26. Morize, H., 17. Morse, H. N., 78. Morse, H. N., 75.

Moser, J., 69.

Moszeck, O., 58.

Moutier, J., 18. 82.

Mügge, O., 68.

Müller, A., 27.

Müller, E. R., 77.

Müller-Erzbach, W., 15. 24. 38. 50. Muirhead, H., 45.

Mulder, E., 66. 67. Myjkovski, W., 21.

Naccari, A., 83. 92. Naccari, A. u. A. Battelli 62. 63. 92. Naccari, A. u. G. Guglielmo 6. 88. Nasini, O., 22. Nasini, R., 20. Nathanson, E. u. L., 21. Nathanson, L., s. E. Nathanson, Naumann, A., 34. 39. Naumann, A. u. C. Pistor 58. 78. 89. Nebel, B., 71. Neesen 33. 56. Neesen, F., 87. de Nerville, F., s. Mascart. Neu, W., 2. 50.
Neumann, F., 32.
Neville, F. H., s. C. T. Heycock.
Newall, H. F., 52. Nichols, E. L., 61. Nicol, W. W. J., 44. 54. 67. 82. Nikolajeff 68. Nipkow, P., 79. Noack 41. 58. 71. 76. Noack, K., 25. Norton, L. M. u. C. O. Prescott 20. Nussbaum, G. A., 71. Nyström, C. A., 51.

Obach, E., 87.
v. Obermayer, A., 79.
Oelschläger, E., 25.
v. Oettingen, A., 76.
Olearski, K., 21.
Olszewski, K., 17. 21. 26. 57. 59 n.
s. such Wroblewski.
Osmond 42.
Ostwald, W., 1. 34. 40. 49. 78.
Oudemans, A. C., 52. 67.

Pacinotti, A., 10. 12.
Padeletti, D., 32.
Padova, E., 37.
Pagliani, S., 6. 29.
Pagliani, S. u. A. Battelli 32. 55. 62.
Pagliani, S. u. Palazzo 11.
Pagliani, S. u. G. Vicentini 12. 54.
Palazzo 75, s. auch Battelli u. s. auch Pagliani.
Palmieri, L., 37.
Papasogli, G., s. Bartoli.
Paquet, E., 9.
Parinaud, H., 80.

Parize, P., 18. Parker, J. S., 37. Parker, J. S., 37.
Parry, J., 5.
Pawlewski, B., 21.
Pearson, K., 76. 87. 91. 92.
Peddie, W., 10. 74.
Pellat, H., 18. 26. 51. 56.
Penrose, Ch. B., 63.
Perkin, W. H., 49. 54.
Perry, J., s. Ayrton.
Petroff 30.
Petrnschevsky Th. 12. 80. Petron 30.
Petruschevsky, Th., 12. 30.
Pfaundler, L., 8.
Pfeiffer, E., 23. 57.
Pickering, S. U., 5. 92.
Pickering, S. W., 4. 11. 87.
Pickering, W. H. 93.
Pictet, R., 27. 43.
Pietzker 50.
Piltzakiroff N. 12 Piltschikoff, N., 12. Pini, E., 56. Piper, A., 55. Pirie 83. Pirogow, N., 67. 68. Pistor, C., s. A. Naumann. Pitsch, H., 33. 89. Pizzarello, A. 76. van der Plaats, J. D., 9. Planté, G., 42. Poincaré, H., 17. 35. 60. Poloni, G., 6. 54. Pomoyeff 30. Pond, G. G., s. Meyer. Popper, A., 8. Potier, A., 48. 90. Potilitzin, A., 49. Poynting, J. H., 52. 88. Procee, W. H., 44. 53. 54. 60. Prescott, C. O., s. Norton. Preston, S. T., 11. 19. Proyenzali, P. F. S., 5. Przibram, H. Scholz u. W. Wensel

Quesnault 19. Quincke, G., 87.

Racchetti, A., 62.
Radau, R., 35.
Radiguet s. Tommasi.
Rahniewsky, W. C., 72.
Rainy, H., 10.
Ramsay, W., 54. 84.
Ramsay, W. u. S. Young 10. 45. 48.
53. 54. 60. 67. 74. 82. 83. 89.
Raoult, F. M., 18. 35. 51. 91. 92.

Raschig, M., 39. Rathke, R., 49. Raupenstrauch 65. 69. Rayleigh 22. 37. 44. 45. 48. 54. 82. 83. Raynaud, J., 18. Rebiček 2. Recoura 66. Reicher, L. Th., 40. Reichert, C., 90. Reinold, A. W. u. A. W. Rie 5. 11. 54. Reis, P., 94. Remsen, J., 37. Renard, A., 79. Kenard, A., 45.
Reuss, K., 8.
Reynier, E., 34. 36. 78.
Reynolds, O., 83. 92.
Ricco, A., 2. 32.
Richarz, F., s. König. Riecke 7. Righi, A., 18. 20. 27. 38. 55. 68. 75. 93. Ritter 39. Robinson, E. E., 83. Rodats, P., s. Stohmann. Röntgen, W. C., 23. Roiti, A., 12. 55. 75. Romanese, R., s. Bellati. de Romilly, F., 66. Roozeboom, H. W. B., 19. 28. 48. Roscoe, H. E., 84. Rosenberger, F., 14. Rosenfeld, M., 34. Rosse, Lord, W. Huggins u. F. Dennig 83. Roth 16. Roth, F., 65. Rotondi, E., 37. Routh, E. J., 5. Rowland 79. Rubinson, R., 46. Rücker, A. W., 87. 44 u. s. s Reinold. Rücker, W. A., 48. 67. Rückert, W., 8. Rüdorff, F., 39. Rühlmann, M., 94. Rühlmann, R., 59. 94. Rudio, F., 64. Russel, W. J., 45. Rydberg, J. R., 87. van Rysselberghe, F., 17.

Sabatier, P., 42. 51. Sakai, S. u. E. Yamaguchi 13. Salomons, D., 46. Samuel, P., 72. Sarasin, E., s. H. Fol u. s. auch C. Friedel. Sarrau, E., 90. Savitsky, N. N., 30. Saxby, S. H., 84. Schall, C., 70. Scharfhausen, R., 59. 71. Scharnweber, L., 8. Scheibler, C., 58. Schiff, H., 58. 89. Schiff, R., 22. 49. Schiller, N., 14. 38. 85. Schilling, G. A., 77. Schlerschmann s. Carnelley. Schlesinger, J., 33. Schmidt, F. u. Hänsch 17. 57. Schneebeli, H., 73. 91. Schönflies, A., 49. 59. Scholz, H., s. Przibram. Schramm, J., 24. 39. Schrauf, A., 40. 78. Schröder, J., 85. Schuckert, S., 34. Schukovsky, N., 38. 67. 85. Schulz, H., 35. 59.
Schulze, E., 41. 50.
Schulze, E. u. E. Bosshard 23.
Schulze, R., 90.
Schunze, R., 60.
Schunck, E., 60.
Schunck, E., 60. Schuster, A, 58 u. s. auch Abney. Schwalbe, B., 14. 38. Schwarz, A., 22. 79. Schwedoff, Th., 12. Semmola 46. 93. Senet, E. E., 35. Serpieri, A., 64. Seubert, K., 77 u. s. auch L. Meyer Siemens 69. haw, W. N., 5. 22. 37 u. s. auch Glazebrook. hearer, A., s. Giles. henstone, W. A., s. Tilden. henstone, W. H., 87. 44. herman, O. T., 46. 61. 11midzu, T., s. Divers. emens, F., 71. 87. emens, W., 14. emens u. Halske 17. galas, C., 43. re, G., 60. 72. 73.
ssingh, R., 56. 91.
ane, T. O'Conor, 61.
uginoff, N. P., 30.
uth, E. F. u. W. J. Hopkinson 67. yth, C. P., 10. 13. lerblom, A., 87.

Sögren, H., 65.
Sohncke 48. 76.
Sohnke, L., 64.
Somigliana, C., 55. 75.
Soret, Ch., 10. 59. 60. 81.
Soret, Ch., 10. 59. 60. 81.
Soret, Ch. u. Th. Lullin 10.
Soret, J. L., 10.
Spohr, J., 58.
Sporer, B., 77.
Spring, W., 16. 73.
Sprung, A., 94.
Stebbina, J. H., 22. 38.
Steine, G., 25.
Steinheil, A., 35. 87.
Stenger 87.
Stieltjes, M. T. J., 27. 28.
Stoffaes 19.
Stohmann, F. u. P. Rodatz 58. 78.
Stohmann, F. u. H. Wilsing 58.
Stokes, G. G., 44. 52. 67. 94.
Stolzenburg 50.
Stone, W. H., 54.
Stracciati, E., s. Bartoli.
Strecker, K., 15.
Stoobant, B., 22.
Stroobant, P., 73.
Strouhal, V. u. C. Barus 14.
Stroumbo, D. S., 66.
Stschegliajeff, W., 30.
Suess, E., 94.
Sundell, A. F., 24. 48. 76.

Tait 5. 10. 44. 48. 56. 82.
Tanakadate, A., 76. 87.
Teed, F. L., 92.
Terquem, A., 64. 66.
Terquem u. Damien 80.
Thalén, R., 48. 87.
de Thierry, M., 80.
Thörner, W., 41. 87.
Thollon, L., 66.
Thompson, C., s. Wright.
Thompson, J. M., 93.
Thompson, W. G., 85.
Thomsen, J., 34. 65.
Thomsen, J., 34. 65.
Thomson, J., 4.
Thomson, J., 4.
Thomson, W., 5. 20. 28. 87. 53. 73. 83.
Thorpe, T. E., 19. 28.
Thoulet, J., 3. 35. 81.
Threlfall, R., 91. 92.

Thuma, Fr., 9.
Tilden, W. H., 54. 78.
Tilden, W. A. u. W. A. Shenstone 60. 82. Tisserand, F., 66. Tollens, B., 8. Tomlinson 19. Tomlinson, Ch., 44. 60. 61. Tomlinson, H., 7. 10, 74. Tommasi, D., 43. 82. Tommasi u. Radiguet 27. de Tonelle 36. Trannin 16. Traube, J., 84. 49. Traube, M., 65. Traumüller 34. Tresca 9. 10. Tribe, A., s. Gladstone. Troost, L., 66. Trotter, C., 19. 20. 91. Trouvé 41. Trouvelot, E. L., 66. Trowbridge, J., 6. 29. 36, 63. 84 u. s. auch H. V. Hayes.
Trowbridge, J. u. H. V. Hayes 46.
Trowbridge, J. u. A. L. McRae 46. 63. Truchot, Ch., 26. Tscheltzow 42. 66. Tscheltzow, J., 85.
Tschelzow, J., N. Beklemischew u. Kanin 68. Tumlirz, O., 77. Turner, Th, 28. T., G., 4.

Uhlich, E., 71. Ulbricht, R., 90. Uppenborn 41. v. Urbanitzky, A. R., 14. 32. 94. Urech, F., 8. 18. 64.

Vaschy 26.
van der Veen, E., 18. 73.
Verdet, E., 94.
Very, F. W., s. S. P. Langley.
Vettin 40.
Vicentini 62.
Vicentini, G., 6. 48 u. s. auch Pagliani.
Vicille s. Berthelot.
v Vierordt, K., 64.
Villari, E., 5. 55. 56.
Vincent, C. u. J. Chappuis 42. 66.
Violle, J., 3.

van der Waals, D., 44. Walkow, M. S., 30. v. Waltenhofen, A., 64. 87. Walter, J., 16.
Walther, J., 49.
Wannieck, J., s. Kühmaier.
Warburg, E., 4. 88.
Warnou u. Leclanché 48. Wartmann, E., 10. Wassmuth, A., 57. Watt, A., 84. Weber, H. F., 69. Weber, L., 8. 17. Weber, R., 3. 4. 73. Webster, A. G., 63. Wegscheider, R., 14. Wehler, O., 79. Weihrauch, K., 8. Weiler, L., 9. Weingarten, J., 49. Weisbach, J., 64. Weiss, A., 57. v. Welsbach, C. A., 57, 58 1). Wentzel, J., s. Mach. Wenzel, W., s. Przibram. Wenzel, W., s. Przibram.
Werner, s. Berthelot.
Werner, E., 4. 26. 85.
Wershoven, F. J., 88.
van Werveke, L., 94.
Westien, H., 2. 41.
Weyrauch, J. J., 64.
Wichmann, A., 78.
Wiebe, H. F., 71.
Wiedemann, E., s. M. v. Frey
Wiedemann, G., 88.
Wierzbicki, D., 21.
Wien 77. Wien 77. Wijkander, A., 32. Wilberforce, L. L., 28. Wild, H., 32, 56, 88, Wilde, H., 92, Willgerodt, C., 50. Williams, G., 45.

Vogel, H. C., 48. Vogel, H. W., 34. 64. Vogt, H., 23. Vohwinkel, E, 40. 71. Voigt 69. Voigt, W., 15. 16. 70. 77. Volkmann, P., 24. de Volson-Wood 83. Volta, A., 62. Volterra, V., 38. 54. de Vries, H., 4. 10. 82.

<sup>1)</sup> nicht Welsberg.

H., s. Stohmann. J., 19. ret, J., 41. F., s. Michael. iann, A., 24. ki, A. W., 21. uer, F., 65. 1, A., 56. W. C., 56. 17. 72. ĺ, E., 17. 17. '68. rd, C. J., 14. gton, A. M., 5. 19. 53. C. R. u. C. Thompson 4. L. T., 20. 36. Zomakio 78ki, S., 22. 33. 35. 59. 69. Z.... 4.

Wroblewski, W. u. K. Olszewski 21. Wronsky 25. 50. Wulf, P., 78. 93. Wulff, L., 58. Wybamo 78. Wyrouboff, G., 48. 80. 81.

Yamaguchi, E., s. Sakai. Young 45. Young, C. A., 48. Young, S., s. Ramsay.

Zenger, Ch. V., 26, 71, 91. Zenker, W., 2. Zimmer, C., 71. Zimmermann, A., 32. 38. Zimmermann, C., 1. Zomakion 80.

# Register der Referate.

W. u. Festing 334. W. E., s. Hartley. :., 42. none, G., 489. C. D., 427 u. s. auch Madan. 114. , G., 762. ., 194. E. H., 224. 490. <del>}</del>., 202. , <u>J.</u> L., 380. , Th., 45. 170. 648. , S. L., 130. 1., 479. 1g, H., 796. 1s, 437. 1a, 536. 686. 86. 650. i, R., 411. W. E. u. J. Perry 556.

Г. В., 355. t. A., 55. 136. E., 95. 293. A., 18. 44. 94. 172. 192. 301. er z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

Bartoli, A. u. E. Stracciati 510. 511. 697. Barus, C., s. Strouhal. Basso, G., 521. Battelli, A., 49. 116. 625. 745 u. s. auch Pagliani. Battelli, A. u. M. Martinetti 622. Battelli u. Palazzo 780. Bauer, H., 622. Baule, A., 872. von Baumhauer, E. H., 63. Becke, F., 20. Beckenkamp, H., 375. Becker, A., 664. Becquerel, H., 595. Bell, L., 578.
Bellamy, F., 622.
Bellati, M., 689.
Bellati, M. u. R. Romanese 723. Beltrami, E., 555. 585. Benecke, s. Lisser. Benecke, A., 343. 758. Benoit, J. R., 596. Benoit, R., 191 u. s. auch Mascart. Bernheimer, O., s. Nasini. Berthelot 289. 317. 396. 567. 688. 15. 681. 682. 683. 721. Berthelot u. Vieille 243. A. u. G. Papasogli 183. 769. Berthelot u. Werner 397. 399.

Berthot, P., 605. Bertin, M., 121. Bertrand, E., 169. 428. Beyme, F., 503. Bichat, E. u. R. Blondlot 587. Bidwell, Sh., 53. 674. 689. 793. Bimswanger, J., 685. Blaikley, D. J., 501. Blasendorff, M., 29. Bleekroode, L., 418. Bloch 590. Blondlot, R., 482 u. s. auch Bichat. Blum, L., 141. Blyth, J., 456. Bobyleff, D., 75. Böttcher, E., 185. 484. de Boisbaudran, L., 421. 663. Bosanquet, R. H. M., 187. 459. 595. 801. Bosshard, E., s. E. Schulze. Bostwick, A. E., 43. Bottomley, J T., 47. 51. 378. 786. 792. Bourke, F. E., s. Holmes. Boussu 456. Boussinesq, J., 480. Boutigny, P. H., 361. Bouty, E., 174. 406. 516 u. s. auch Cailletet. Boys, C. V., 691. Braun, W., 294. Braun, W., 294.
Brauns, R., 390.
Bremer, J. W., 741.
Brerton, H., 512.
Brewer, W. H., 310.
Bresina, A., 417.
Brix, R., 2.
Brücke, E., 892. Brügelmann, G., 161. Brush, F., 583.
de Bruyn, C. A. L., 810.
Buchanan, J., 839. 598.
Budde, E., 124.
Burch, G. J., 422.
Busatti, L., 91.

Cailletet, L., 515. 661.
Cailletet u. E. Bouty 673.
Calzecchi-Onesti, T., 433.
Canestrini, E., 671.
Cantoni, G., 587.
Cappa, S., 6. 291.
Cardani 189. 470.
Carhart, S., 182.
Carnelley, Th., 725.
Carnelley u. J. Schlerschmann 603.
Carpentier, J., 271. 590 u. s. auch Clamond.

Casamajor 303.
Cattaneo, C., 344.
Chancel, G. u. F. Parmentier 87.
Chancel, G. u. C. Parmentier 64.
Chappuis, J., s. C. Vincent.
Cheesman, L. M., 56.
Chevret, A., 42
Chevreuil 44.
Chwolson, O., 282.
Clamond u. Carpentier 591.
Clark, J. W., 411.
Clarke 48.
Classen, A. u. R. Ludwig 594.
Clémandot, L., 83.
Cleminshaw, E., 517.
Cleve, P. T., 367.
Coleman, J. J., 410.
Colson, A., 147.
Cook, C. S., 332.
Cornu, A., 273. 517.
Corsepius, M., 237.
Crompton, s. Kopp.
Crookes, W., 579.
Crova, A., 168.
Crova, M. B., 26.
Crova, A. u. P. Garbe 45. 672.
Culmann, P., 279.
Curie, C., s. Friedel.
Czapski, S., 736. 737.
Czermak, P., 393.

Dahlander, G. R., 742.
Dale, R. S., 235.
Darwin, G. H., 62.
Daurer, F., 585.
Debray u. Joannis 67.
Dechant, J., 412.
Decharme, C., 610.
Delsaulx, J., 565.
Demarçay, E., 257. 598.
Deprez, M., 185. 297.
Deruyts, J., 704.
Deslandes, H., 630.
Destrem, A., 280.
Dewar, J., 96.
Diakonoff, D., 294. 302.
Dillner, G., 74.
Dittmar, O., 137. 689.
Dixon, H. B., 661.
Dobbie, J. J., s. Th. Gray.
Dobrowolsky, W., 340.
Donders, F. C., 431.
Dorn 57.
Draper, H., 420.
Dubosq, A., s. Th. Dubosq.
Dubosq, Th. u. A., 788.
Ducretet 95.

Ducretet, E., 185. Duda, Th., 290. Dufet, H., 169. Dun, A., 588. Dupré, A., 589. Duter, 188. 188.

v. Ebner, V., 384. 774.
Edelmann, M. Th., 187.
Eder, J. M., 629.
Ellis, A. J., 713.
Elsass, A., 9.
Emmaus, S., s. Holmes.
Emo, A., 265.
Emsmann, H., 242. 705. 759.
Engel, R., 309. 381. 492.
Engelmann, Th. W., 580.
Epstein, L., 183.
Erckmann, G., 603.
Erkmann, L., 653.
Exner, C., 423.
Exner, F., 714.
Exner, S., 41. 417.

Famintzin, A., 236.
Farquhar, H., 607.
Favaro, A., 141.
Fein, W. E., 694.
Ferraris, G., 533.
Ferrini, R., 482.
Festing, s. Abney.
Fick, A., 482.
Fievez, Ch., 631. 752.
Figuier, A., 139.
Fischer, F. W., 347.
Fischer, G., 666.
Fitzgerald, G. F., 61. 738.
v. Fleischl, E., 634.
Fleming, J. A., 742.
Fock, A., 694.
Folie, F., 112.
de Fonvielle 585.
Forbes, G., 42. 604.
Forchheimer 374.
de Forcrand 401. 402.
Fossati, E., 186.
Fournier, E. F., 292.
Foussereau, G., 44. 586.
de Franchis, G., 617.
Frankland, P. F., 422.
Freese, C., 200.
Frey, H., 492.
Friedel, C. u. J. Curie 435.
Fritz, H., 368.
Fuchs, F., 314. 357. 462.

Gaiffe, A., 594. 778. Garbe, P., 54 u. s. auch A. Crova. Geffroy, E., 343. Gartenmeister, R., 766. Gatenmeister, R., 100.
Gay, J., 773.
Geppert, J., 689.
Gerlach, Th., 158.
Gernez, D., 574. 575. 576.
Gerosa, G., 121.
Gilbert, Ph., 650.
Giltay, J. W., 59.
Gladstone, J. H., 113. 249. 417. 625.
Gladstone, J. H. u. A. Tribe 687. Gladstone, J. H. u. A. Tribe 687. Glaesener 688. Glazebrook, R. T., 472. 740. Glazebrook, R. T. u. W. N. Shaw 483. 806. Götz, H. u. A. Kurz 172. 525. Goldhammer, D., 463. Goodwin, W. L., 85. Gore, G., 53. 54. 180. 594. 684. 688. 743. 747. 743. 747.
v. Gothard, E., 220.
Gouy, M., 326.
Govi, G., 656.
Grätzel, R., 135.
Grawinkel, C., 284.
Gray, A., s. Th. Gray.
Gray, Th. u. A. u. J. J. Dobbie 130.
Grimaux, E., 379.
Grinwis, C. H. C., 497.
von der Groeben 577. von der Groeben 577. Groshans, J. A., 545. Gross, Th., 540. Groth, P., 132. 639. Groth, P. u. H. Beckenkamp 875. Gubbe, O., 262. Günther, S., 142. Guérin, P., 588. Guglielmo, G., 524. 541 u. s. auch Naccari. Gusinde, O., 608. Gutensohn, A., 46. Guthrie, F., 13. 24. 98. Guthrie, F. B., 285.

Habermann, J., 140. Hänsch, s. Schmidt. Hagen, E., 285. Hagen, G., 552. Hagenbach, E., 264. Hall, E. H., 455. Halphen 606. Hamburger, H. J., 16. Handl, A., 748. Hart, Th., 500. 658. Hartley, W. N., 118. 147. 259. 519.

Hartley, W. N. u. W. E. Adeney 32. Hasselberg, B., 519, 578. Hautefeuille 501. Hautefeuille, P. u. J. Margottet 90. Haycraft 167. Hayes, H. V. u. J. Trowbridge 744. Heath, D. D., 393. de Heen, P., 88. 111. 656, 770, 779. Helmert, F. R., 142. v. Helmholtz, H., 143. Hempel, W., 491, 756. Henry, L., 159, 406, 407, 408, 663, 725, 783. Hermann, L. u. D. W. Samways 345. Hertz, H., 163. Hesehus, H., 435. Heselus, N., 154, 164, Hess, W., 225, Hesse, O., 261, Heurard, P., 153, Heycock, C. T. u. F. H. Neville 368, Hicks, W. M., 553, Hilbert, R., 41. Hintze, C., 236. Hipkins, A. J., 313. Hirn, G. A., 154. van't Hoff, J. H., 202. 430. Hoffert, H. H., 342. Hoffmann, P., 144. Holmes, V., S. Emmaus u. F. E. Bourke 530. Hopkins, M., 759. Hopkinson, J., 585. 794. Hoppe, E., 696. Hoppe, R., 296. Hopps, J., 170. Hoskison, W. S., s. E. F. Smith. Hospitalier, E., 192. Houdaille 320. Howard, A., s. Illingworth. Huggins, W., 755. Huijsma, A., 314. Hummel 185. Humpidge, T. S., 320. Hurion 597. Hurion, H., 539.

Illingworth, B. u. A. Howard 15. Isambert 492. Isambert, F., 200. Izraileff, A., 21.

Jablochkoff 686. Jabloschkoff 48. Jadanza, N., 39. Jamieson 693. Jamin. J., 320. Jannettaz. E., 167. Janssen, J., 789. Jellett, J. H., 148. v. Jettmar, H. R., 332. Joannis 569 u. s. auch Debra Johnson, G. S., 470. Jolly, J., 421.

Kahlbaum, G., 484. 784. Kalischer 532. Kanonnikoff 625. Karawodin, W., 293. Kayser 699. Kayser, H., 181. Kaz, P. C., 275. Keeler, J. E., 258. Ketteler, E., 763. Kiessling 36. 39. 655. 713. 71-Kleiber, J., 753. Klein, C., 162. Klein, D. u. J. Morel 383. v. Klobukow, N., 634. Knott, C. G., 458. Knudsen, L., 695. Köhnlein, B., 2. Kohlrausch, F., 43. 436. Kolbe, B., 126. 127. v. Kolenko, B., 132. Konie, J. S., 669. Kopp u. Crompton 689. Korteweg, D. J., 553, Kowalevski, S., 337, Krajewitsch, K., 315, 319. Krass, M., 219. Krebs 263, 748. Krebs, G., 285. Krieg, M., 530. v. Kries, J., 587. Křizik, F., 539. Krouchkoll 687. Krüss, G., 118, 147, 421, 632. Krüss, H., 628. Kreussler, H., 140. Kühmaier, F. u. J. Wannieck Kurz, A., 297 u. s. auch Götz.

Lamb, H., 128. 462. Landolt, H., 339. v. Lang, V., 298. 463. Langer, C. u. V. Meyer 196. 54 Langley, J. W., 148. Langley, S. P., 335. 579. Lasswitz, K., 544. Laurent, L., 627. Lea, C., 336. H., 68. 200. 871. 515 h Mallard. H., 296. 342. 857.

283. 311. 384. 387. 806.

., 859. 790. 792. ., 341. 181. 566. 261. 167. 522 A., 529.

153. I., 535. 238. 269. 270. 271. 7. cke 236. 256. 652. 611. 235. ,, 119. 3. 533. 592. 604. 797. 37.

3. <sup>7</sup>., **402. 512.** 

2. 667.

Classen. 558.

١.

, J. C., 591. , 432. . G., 620.

A., 422. J. Trowbridge. 260. 261. u. Ahrens 427. 7. Chatelier 361.

s. Hautefeuille.

311. s. A. Battelli.

Nerville u. R. Benoit

8. . 74. Mathieu, E., 303. 362.

Matthiessen, L., 80. 666.

Mauri, A., 688.

Mauritius 78.

Mayencon, H., 57.

Maze, A., 189.

Mazzotto, D., 664.

Melsens, Trève u. a. 110.

Mengarini, G., 280.

Menges, C. L. R. E., 585.

van der Mensbrugghe, G., 157.

Mercadier, E., 81. 705.

Merling, A., 144.

Meunier, St., 138.

Meyer, L., 104.

Meyer, L. u. K. Seubert 104. 491.

Meyer, V. u. G. G. Pond 602.

Michael, A. u. J. F. Wing 340.

Michaelis, G. J., 11.

Michelson, A. A., 577. 625.

Miller, F., 188.

Miller, F., 188.

Miller, F., 188.

Mills, E. J., 67. 106.

Mönnich, P., 219.

Moissan, H., 191.

Moon, W., 411.

Morel, J., s. D. Klein.

Moreland, S. T., 387.

Morgan, C. L., 617.

Morize, H., 256.

Moszenk, O., 654.

Moutier, J., 321.

Mügge, O., 19.

Müller-Erzbach, W., 195. 699.

Mulder, E., 1. 703. 724.

Naccari, A. u. G. Guglielmo 541. 751.

Nadejdin, A., 721.

Nadeschdin, A., 109.

Nasini, R., 321. 324. 380.

Nasini, R. u. O. Bernheimer 326.

Naumann, A., 484. 608.

Naumann, A. u. C. Pistor 646.

Necsen 596.

de Nerville, F., 596 u. s. auch Mascart.

Neu, W., 332.

Neumann, F., 364.

Neville, F. H., s. Heycock.

Nichols, E. L., 124. 168.

Nicol, W. W. J., 303. 382.

Nicol, W. W. J., 303. 382.

Nicol, W., 314.

Nikolajeff, W., 314.

Nikolajeff, W., 314.

Noack K., 748.

Noack,

Novikoff, P., 844. Nyström, C. A., 692.

Oelschläger, E., 592. Olszewski, K., 247. Onimus 48. Onnes, H. K., 75. v. Oppolzer, Th., 149. Osmond 569. Ostwald, W., 485. 526. 528. 550. 678. Oudemans, A. C., 618. 635.

Pacinotti, A., 461. Padelletti, D., 604. Padova 651. Padova, E., 5. 217. 218.
Page, A. G., 3.
Pagliani, S., 240.
Pagliani, P. u. A. Battelli 378.
Pagliani, S. u. L. Palazzo 149. Palazzo, s. Battelli. Palazzo, L., s. Pagliani. Palmieri, L., 170, 586. Papasogli, G., s. Bartoli. Paquet, 516.
Parinaud, H., 841.
Parmentier, F., s. Chancel. Parmentier, F., s. Chancel.
Parry, J., 169.
Pearson, J. P., 117.
Peligot, E., 88.
Pellat, H., 486. 599.
Perard, L., 375.
Perkin, W. H., 347.
Perry, J., s. W. E. Ayrton.
Petruschewski, Th. 248. Petruschewski, Th., 248. Pettersson, O., 411. Pettersson, U., 411.
Peupert 181.
Pfaff, F., 82.
von der Pfordten, O., 67.
Pickering, S. U., 244. 818.
Pistor, C., s. A. Naumann.
Pitsch, H., 113.
van der Plaats, J. D., 289.
Planté G. 508 Planté, G., 598. Poillon, L., 555.
Poincaré, H., 607.
Poleck, Th., 31.
Poloni, G., 129. 170. 743.
Pond, G. G., s. V. Meyer. Popper, A., 198. Popler, A., 186.
Potilitzin, A., 602.
Poynting, J. H., 78. 223. 474.
Preece, W. H., 4. 52. 806.
Prényi, A., 135.
Preston, S. T., 461. 540.
Provenzali, F. S., 320.

Przibram, Scholz u. Wensel 182. Puschl, C., 94. P., E., 284.

Racchetti, A., 685. Radiguet, s. Tommasi. Rainy, H., 472. Ramsay, W., 513. Ramsay, W. u. S. Young 107. 721. 727. Raoult, F. M., 17. 105. 409. 732 733. Rathke 404. Rathke, R., 646. Rayleigh, Lord, 29. 423. 432. 788.79. Rayleigh, Lord u. Mrs. Sidgwick 58. 357. Reformatsky 114. v. Regéczy, E. N., 378. Reicher, L. Th., 702. Reicher u. Ruys 575. Reinold, A. W. u. A. W. Rücker 530. Reinsch, H., 91. Reuss, K., 309. Reynier, E., 185. 182. 183. 747. Reynolds, O., 227. Riccò 186. Rigenbach, A., 62. Righi, A., 184. 263. 801. 802. Ritter, W., 605. Ritz, J., 91. Rivière 164. Röntgen, W. C., 542. Roiti, A., 798. Romanese, R., s. M. Bellati. Ronkar, E., 77. Roozeboom, H. W. B., 493. 495. Rosenberger, F., 866. Rosenfeld, M., 593. Rowland 3. 476. Rübencamp, R., 72. Rücker, A. W., s. Reinold. Rückert, W., 260. Rühlmann, R., 693. Ruys, s. Reicher. van Rysselberghe 434.

Sabatier, P., 570. de Sainte Marie, Ch., 128. Salkowski, H., 576. Samways, D. W., s. Hermann. Santini, S., 32. Sartori, A., 79. Schall, C., 155. 245. Scharnweber, L., 587. Schiff, H., 616.

Schiff, R., 559. 564. 601. Schlegel, G., 102. Schlerschmann, J., s. Carnelley. Schlesinger, J., 366. Schmidt, F. u. Hänsch 39. 480. Schneebeli, H., 770. Scholz, s. Prsibram. Schramm, J., 422. Schrauf, A., 89. 312. 670. Schuckert, S., 536. Schulze 218. Schulze-Berge, H., 65. Schulze, E., 653. Schulze, E. u. E. Bosshard 840. Schwalbe, B., 556. Schwarz, A., 883. Seeliger, H., 112. Sellon, J. S., 42. Semmola, E., 671. Senet, E. E., 588. 686. Serpieri, A., 366. 642. Seubert, K., s. L. Meyer. Sewall, H., 125. Sewfart, J. 670 Seyffart, J., 670. Shaw, W. N., 415 u. s. auch Glazebrook. Shenstone, W. A., s. Tilden. Sherman, O. T., 566. Sidgwick, s. Rayleigh.
Sidgmick, s. Rayleigh.
Siemens, W., 866.
Sloane, T. O'C., 768.
Smith, E. F. u. W. S. Hoskison 746.
Smyth, C. P., 120. 121. 885. 421.
Söderblom, A., 77. Sohnke, L., 640. Sokoloff, A., 5. Solotareff, D., 343. Sonnenburg, L., 74. Soret, Ch., 115. Soret, J. L., 778. Soret, M. Ch., 358. Sperber, J., 713. Spindler, P., 199. Spohr, J., 647. Spring, W., 708. 765. Stebbins, J. K., 260. Steinheil, A., 785. Stjeltjes, M. T. J., 552. Stoffacs 373. Stohmann, F., 570. 661. Stokes, G. G., 221. 837.

Stolzenburg 652.

Stone, H., 137. Stracciati, E., s. A. Bartoli. Stroobant, P., 340. Strouhal, V. u. C. Barus 853. Stscheglajeff, W., 672.

Sundell, A. F., 193. 756. 788.

Symons, W., 47. Tait, P. G., 66. 374. 588. 604. 641. 781. 782. Terquem, A., 642. Thafén, R., 520. Thollon, L., 790.
Thompson, C., s. Wright.
Thompson, S. P., 43. 48. 747.
Thomsen, J., 490. 788.
Thomsen, Th., 123. Thomson, J., 4. Thomson, J., 4.
Thomson, J. J., 473. 507.
Thomson, W., 5. 51. 168. 898.
Thoulet, J., 284.
Thoulet, W., 878.
Tilden, W. A., 88. 771.
Tilden, W. A. u. W. A. Shenstone 85. Tollens, B., 122. 263. 758.
Tomlinson, Ch., 658.
Tomlinson, H., 7. 707.
Tommasi, D., 594.
Tommasi, D. u. Radiguet 128. 590. Trannin 430. Traube, J., 229. 565. 618. Tresca 9. 10. Trève, s. Melsens. Tribe, A., s. Gladstone. Troost, L., 645. Trotter, C., 500. Trouvé 590. Trouvelot, E. F., 740. Trowbridge, J., 170. 739 u. s. auch Hayes. Trowbridge, J. u. A. M. McRae 706. 748. Truchot, Ch., 513. Tschijewski, P., 106. Tuma, F., 542. Turner, Th., 514. Turpin, G. S. u. A. W. Warrington

Supan, A., 487. Surdi 41.

Uppenborn, F., 144. v. Urbanitzky 768. Urech, F., 70. 369.

Vaschy 541. Velloni 46. 129. van der Ven 61. Verdet, E., 145. Vettin 80. Vicentini, G., 131. 132. 174. 677. Vieille, s. Berthelot.
v. Vierordt, K., 759.
Villari, E., 804.
Vincent, C. u. J. Chappuis 660.
Violi, A., 26. 238.
van der Vliet, P., 55.
Vogel, E., 548.
Vogel, H. C., 519.
Vogel, H. W., 642.
Vohwinkel, E., 589.
Volkmann, P., 564.
Volta, A., 638.
Volterra, V., 554.
de Vries, H., 160.

Wallentin, J., 128.
v. Waltenhofen, A., 642.
Walter, S., 488.
Wannieck, J., s. Kühmaier.
Warburg, E., 190.
Warrington, A. W., s. Turpin.
Wartmann, E., 524.
Weber, J., 136.
Weber, R., 22.
Weeler, L., 525.
Wegscheider, R., 260.
Weingarten, J., 668.
v. Welsbach, C. A., 645.
Wenzel, s. Przibram.
Werner, E., 399 u. s. auch Berthelot.
Wershoven, F. J., 146.
Wetter, C., 56.
Weyrauch, J., 643.

Whiting, H., 300.
Wiebe, H. F., 719.
Wijkander, A., 487.
Wilberforce, L. B., 671.
Williams, G., 501.
Wilsing, J., 768.
Wing, J. F., s. A. Michael.
Winkelmann, A., 370.
Wittsein, A., 488.
Wittwer, W. C., 488.
Witz, A., 23. 319. 405.
Wohlwill, E., 286.
Wolf, C., 412.
Woodward, C. J., 288.
Worthington, A. M., 155. 156. 54:
Wright, C. R. A. u. C. Thompso
452.
Wright, L. T., 335. 422.
Wronsky 692.

Young, C. A., 755. Young, J., s. Ramsay.

Zanon, G., 146. Zeller, J. u. Co., 46. Zenger, Ch. V., 30. 420. Zenker, W., 523. Zimmermann, A., 877. 383. Zimmermann, Cl., 368. Zomaikon, 749.

## Namen der Herren Mitarbeiter für das Jahr 1885:

## Herr Dr. Arons in Strassburg (Ar.).

- " " F. Auerbach in Breslau (F. A.).
  - .. Professor Dr. Avenarius in Kiew (Av.).
  - ., , Boltzmann in Gratz (Btz.).
  - ., , Braun in Karlsruhe (Br.).
  - " Dr. J. Elster in Wolfenbüttel (J. E.).
  - " Ingenieur Föppl in Leipzig (F.)
  - " Dr. von Frey in Leipzig (F.).
  - ., , W. Hess in München (W. H.).
  - " Professor Dr. J. von Kries in Freiburg i/B. (Kr.).
  - " Lange in Leipzig (L. L.).
  - " Professor Dr. Lorents in Leyden (Lo.).
  - " Dr. Lübeck in Berlin (Lck.).
  - ., , Merczyng in St. Petersburg (M.).
  - " " Overbeck in Leipzig (O.).
  - " " Pernet in Sèvres (Pt.).
  - " Roth in Leipzig (Rth.).
  - " .. W. Schmidt in Leipzig (W. S.).
  - " Professor Dr. A. Schuster in Manchester (A. S.).
  - " " " A. Seydler in Prag (A. S.).
  - ", " " Stoletow in Moskau (St.).
  - " " J. J. Thomsen in Cambridge (J. J. Th.).
  - ", G. Wiedemann in Leipzig (G. W.).
  - " .. .. E. Wiedemann in Leipzig (E. W.).
  - ., ,, von Zahn in Leipzig (Zn.).
  - " Dr. Zimmermann in Leipzig (A. Z.).

## Berichtigungen.

Seite 67 Der Werth des Atomgewichtes des Molybdäns ist nicht v O. von der Pfordten bestimmt, sondern aus dessen Analys von Fresenius auf vier Decimalen berechnet worden (ver hierüber ein späteres Referat).

" 148 Z. 14 v. o. lies Bromüre schneller als Chlorüre.

durch dus Prisma geführt wird, der bezüglich der Prismens dem ersten Schnitt symmetrisch liegt, und in den, ebenfalls ersten symmetrisch orientirt, eine zweite Kalkspathplatte wird.

" 323 Z. 12 v. o. lies derartige Brech- statt die Brech-.

" 323 Z. 18 v. o. "  $(n_1^2 - 1)/(n_1^2 + 2)$  statt  $(n_1^2 - 1)/(n_2^2 + 2)$ .

, 324 Z. 2 v. o. kein Absatz.

., 456 Z. 11 v. o. lies 10<sup>15</sup> R statt 10<sup>5</sup> R.

R = 1,20:1 statt R = 20:1.

, 456 Z. 23 v. o. , schmale Holzklammer statt Holzklammer.

" 608 Z. 5 v. u. " L. Meyer statt J. Meyer.

" 618 Z. 4 v. o. " beiden statt drei.

" 700 Z. 3 v. o. " 15000 statt 150 000.

" [20] Das Citat im Scientific American Supplement ist zu entfern diese Notiz enthält nur Titel anderswo veröffentlichter Aufsä

" [17] Z. 2 v. o. lies indicirten statt inducirten.

Correctur: Auf Band 8, pag. 854 ist nach Formel 9 einzufüg wobei & durch die Gleichung:

$$8 \frac{\text{tg }^2 \boldsymbol{\varphi}}{\text{tg }^2 \boldsymbol{\varphi}} = 9 + \text{tg }^2 (45^0 - \frac{1}{2} \boldsymbol{\varphi})$$

gegeben ist. Diese reducirt sich mit einem Fehler unterhalb 1/2 Min für alle gewöhnlichen Werthe des Reibungswinkels  $\Phi$  zwischen 22° u 47° auf:

$$\operatorname{tg} \left( \varphi + 2' \right) = \frac{\sqrt{8} \operatorname{tg} \Phi}{\sqrt{9 + \operatorname{tg}^{\frac{9}{4}} \left( 45 - \frac{1}{4} \right)_{2} \Phi}}.$$

# Literatur-Uebersicht (Januar).

### I. Journalliteratur.

zungsberichte d. kgl. Akad. d. Wiss. zu Berlin. 1884. 27. Nov. bis 11. Dec.

yser. Ueb. Blitzphotographien, p. 1119-23.

chhoff. Ueb. einige Anwendungen der Theorie der Formänderung, ein Körper erfährt, wenn er magnetisch oder dielectrisch polawird, p. 1155-70.

Göttinger Nachrichten. 1884. Nr. 11.

in. Optische Studien am Leucit, p. 421-472.

atabzüge aus den Berichten der Wiener Akademie. icke. Ueb. die Wahrnehmung der Geräusche (90. 9. Oct. 1884), —230.

Chemische Berichte. 1884. Bd. 17. Heft 17.

vye. Veb. das Volumgewicht des normalen Schwefelsäurchydrats, 1—15.

mermann. Zur Abhandlung von H. Fritz: "Ueb. gegenseitige ungen phys. Eigenschaften der Elemente", p. 2739—40. 188. Ueb. den Einfluss der Temperatur auf spectralanalytische

1888. Ueb. den Einfluss der Temperatur auf spectralanalytisch chtungen u. Messungen, p. 2732—39.

s, Journal f. prakt. Chemie. 1884. Bd. 30. Heft 4-7.

itzky. Ueb. das Brechungsvermögen des aus Allyldimethylcarbinol Udenden Kohlenwasserstoffes  $C_{12}H_{20}$ , p. 213—215.

wald. Electrochem. Studien. 1. Abh.: Die electr. Leitungsfähiger Säuren, p. 225-237.

Indreue. Die Dichte gesättigter Lösungen fester Körper in r bei verschiedenen Temperaturen, p. 305-312.

Methode zur Bestimmung der Dichte in Wasser löslicher, fester r, p. 312-315.

Reichert-Du Bois-His' Archiv. 1884. Nr. 6.

Repertorium der Physik. 1884. 20. Nr. 2.

vneu. Bestimmung der Lichtintensität einiger Theile der Halo's,
-814.

tius. Einfache electr. Uhr mit freiem Pendel, mit constantem reatz u. mit Vacuumcontacten, p. 815-820.

un. Die Abhängigkeit der Luftdämpfung von Temperaturschwan, p. 821–824.

### --- [2] ---

A. Kurz. Elastische Nachwirkung in Drählen, p. 856-857.

- Berichtigung, p. 858.

Zeitschrift zur Förderung des phys. Unterrichts. 1. 1884. De

H. Emsmann. Nicht richtige, aber für den Unterricht lehrreiche phy-Apparate, p. 49-55.

Krebs. Apparate für electr. Influenz, p. 55-58.

W. Neu. Offene Modelle des Auges, des Mikroskopes u. des Fernroitzur objectiven Darstellung, p. 58-62.

J. Kiessling. Nebelglühapparat, p. 62-68.

A. Beneke. Galvan. Messinstrumente für den Schulunterricht, p. 68-69

F. W. Fischer. Apparat zur Nachweisung des Gesetzes über die Abnahme der magnet. Kraft mit der Entfernung, p. 69-71.

Centralblatt für Electrotechnik. 1884. 6. Nr. 33 u. 34.

L. Epstein. Accumulatoren, p. 796-797.

E. Böttcher. Electrotechn. Eigenschaften des Nickels, p. 806-707.

Centralzeitung für Optik u. Mechanik. 1885. 6. Nr. 1.

E.v. Gothard. Ein Spectroskop mit electr. Beleuchtung u. ein Universalstativ für Telespectroskope, p. 1-3.

Zeitschrift für Instrumentenkunde. 1884. 4. Heft 12.

- A. Récod. Experimentelle Untersuchungen mit meinem neuen Electromagneten, p. 405-410.
- F. Fuchs. Ueb. einige Telephonversuche, p. 410-412.
- A. Elsas. Bemerkungen zu der Abhandlung: "Ueber einen neuen Felen schwingungsapparat", p. 418.

Rebiček. Thermosäulen, p. 427.

5. 1884. Nr. 1.

- W. Zenker. Das Strobomikrometer, ein Instrument zur Messung kleinte Gangunterschiede zweie rsenkrecht zu einander polarisirter Lichtstrakta p. 1-10.
- O. Lohse. Beschreibung eines Spectrographen mit Flüssigkeitspriss.
  p. 11-13.
- Th. Liebisch. Neuere Apparate für die Wollaston'sche Methode w Bestimmung von Lichtbrechungsverhältnissen. II. Fues'sches Total reflectometer, p. 13—14.
- Westlen. Mittheilungen aus dem physiol. Inst. der Universität Rostet.
  6. Stativ zur isolirten Fixirung verschieden weiter Glasröhren. 7. Pater anschlussklemme u. ihre Anwendung, p. 15—19.
- E. v. Gothardt. Einfacher Apparat zur Demonstration des Foucsulfschen Pendelversuches, p. 19-21.

Comptes rendus. 1884. 99. Nr. 22-26.

G. A. Hirn. Note sur les lois du frottement, p. 953-955.

H. Molssan. Action de l'étincelle d'induction sur le triffuorere de plu phore, p. 970-972.

- H. Dufet. Romarques sur les propriétés opt. des mélanges isomorphes, p. 990-992.
- E. H. Amagut. Résultats pour servir aux calculs des manomètres à gaz comprimés, p. 1017-19.
- E. Junnettaz. Sur l'application des procédés d'Ingenhouss et de de Senarmont à la mesure des conductibilités thermiques, p. 1019-22.
- E. Demarçay. Sur quelques procédés de spectroscopie pratique, p. 1022 1024.
- A. Cornu. Sur la forme de la surface de l'onde lumineuse dans un milieu isotrope placé dans un champ magnétique uniforme; existence d'une double réfraction particulière dans une direction normale aux lignes de force, p. 1045-50.
- A. Crova. Photométrie des foyers intenses de lumière, p. 1067-68.
- E. Demarçay. Sur quelques procédés de spectroscopie pratique, p. 1069 1071.
- J. Thoulet. Attraction s'exerçant entre les corps en dissolution et les corps solides immergés, p. 1072-74.
- H. Le Chatelier. Sur la dissociation de l'hydrate de chlore, p. 1074-77.
  Berthelot u. Vieille. Nouvelle méthode pour la mesure de la chaleur de combustion du charbon et des composées organiques, p. 1097-1103.
- P. Duhem. Sur le potentiel thermodynamique et la théorie de la pile voltaïque, p. 1113-15.
- A. Crova. Sur un photomètre à diffusion, p. 1115-17.
- W. Louguinine. Chaleur de combustion des éthers de quelques acides de la série grasse, p. 1118-20.
- E. H. Amagat. Rectification des résultats numériques indiqués dans une communication précédente, pour les calculs des manomètres à gaz comprimés, p. 1153-54.
- L. Henry. Sur la solubilité dans la série oxalique, p. 1157-60.

Soc. Franç. de Phys. 1884. 19. Dec.

- Godurd. Relation entre la conductibilité des sels et de leurs mélanges et leurs points de fusion, p. 2.
- Malard. Résistance de l'azote de potasse en rappelant que ce sel devient rhomboédrique aux hautes températures, p. 2.

Journal de physique. (2) 1884. Vol. 3. Dec.

R. Weber. La sirène électrique, p. 535-546.

Ann. de Chim. et de Phys. (6) 3. 1884. Nov. u. Dec.

- Berthelot u. Guntz. Sur les déplacements réciproques entre l'acide fluorhydrique et les autres acides, p. 355-362.
- Sur les équilibres entre les acides chlorhydrique et fluorhydrique,
   p. 362-368.
- Berthelot. Remarque sur le principe du travail maximum, p. 368
- J. Violle. Note sur l'étalon absolu de lumière, p. 373-407.

E. Bourgoin. Sur la solubilité de l'iodure mercurique dans l'eau et dans l'alcool, p. 429-432.

E. Bouty. Sur la conductibilité électrique des dissolutions salines très étendues, p. 438-500.

Berthelot u. Werner. Sur les substitutions bromées, p. 551-566.

E. Werner. Recherches sur les phenols bromés, p. 567-574.

Bull. de la Soc. Chim. de Paris. 1884. T. 42. Nr. 12.

E. Claudon. Note sur l'emploi de la condensation dans les appareils à fractionner, p. 613-617.

La Lumidre électrique. 1884. 14. Nr. 49-50.

C. Decharme. Anneaux électrochim. comparés aux anneaux de diverses sortes, p. 371-375.

M. Deprez. Sur un galvanomètre à indications proportionelles aux intensités, p. 401-403.

La Nature. 1884. T. 13. Nr. 602-604.

Manière de remettre en bon état les plateaux d'ébonite des machines d'électricité statique (Umschlag).

Z... Petite lanterne d'illumination, p. 48.

Lachambre. Le petit ballon dirigeable, p. 50.

R. Leblanc. Boîte de physique, p. 59.

G. T. Phys. sans appareils. Fabrication du gaz de l'éclairage. Elasticité des corps, p. 80.

Archives de Genève. (3) 1884. T. 12. Dec.

E. Hagenbach. Détermination de la vitesse de propagation de l'électricité dans les fils télégraphiques, p. 476-482.

R. Weber. Sirène électrique, p. 490-504.

E. Warburg. Phosphorescence des tubes de Geissler, p. 504-505.

R. Weber. Étude expér. sur le mouvement gyratoire des corps solides à la surface des liquides, p. 510-521.

Kundt. Double réfraction des liquides dans le champ électrique, p. 521-522

Recueil des Travaux Chim. des Pays-Bas. 1884. 3. Nr. 6.

J. A. Groshans. Sur des points de contact entre la loi des périodes de M. Mendelejeff et la loi des nombres de densités, p. 310-330.

Maandblad voor Natuurwetensch. 11. 1884. Nr. 7-8.

H. de Vries. Een collegeproef over diffusie, p. 118-126.

Journ. of the Chem. Soc. of London. 1884. Dec.

J. W. Langley. An explanation of Gladstone und Tribe's 2-3 lux in chem. dynamics, p. 633-637.

S. W. Pickering. Modifications of sodium sulphate, p. 686-690.

Philosophical Magazine (5) 1885. Vol. 19. Jan.

C. R. Wright u. C. Thompson. On the determination of chem. affinity in terms of electromotive force, p. 1-30.

- A. M. Worthington. A capillary multiplier, p. 43-46.
- Note on a point in the theory of pendant drops, p. 46-48.
- W. N. Hartley. The influence of atomic arrangement on the phys. properties of compounds, p. 55-57.
- R. H. M. Bosanquet. Permanent magnets. II. On magnetic decay; with a correction to the value of H at Oxford, p. 57-59.
- C. D. Ahrens. On a new form of polarizing prism, p. 69-70.

Nature. 1884. Vol. 31. 27. Nov. bis 25. Dec.

- H. G. Madan. On the interference curves known as "Ohm's Fringes", p. 83-84.
- W. Thomson. The wave theory of light, p. 91-94 u. 115-118.
- W. N. Shaw. Focal lines, p. 185-186.
- Roy. Soc. Edinburgh, 1. Dec. 1884, p. 187: W. Thomson. On the distribution of energy between colliding groups of molecules. W. Thomson. On the dynamics of reflection and refraction in the wave theory of light. On Kerr's discovery regarding the reflection of light from a magnetic pole. Tait. A new form of apparatus for determining the compressibility of water.

Chem. News. 1884. 50. Nr. 1307-9.

- W. N. Hartley. The absorption-spectra of the alkaloids, p. 287.
- I. Parry. The spectroscopic examination of the vapours evolved on heating iron etc. at atmospheric pressure, p. 303-304.
- Chem. Soc. 4. Dec. 1884, p. 282: S. U. Pickering. On calorimetric determinations of magnesium sulphate. F. B. Guthrie. Note on the solubility of certain salts in fused nitrate of soda.
- Phys. Soc. 13. Dec. 1884, p. 293—294: A. W. Reinold u. A. W. Rücker.
  On the effect of an electrical current on the rate of thinning of a liquid film.

Proc. of the London Math. Soc. 1884. Nr. 230.

E. J. Routh. Motion of a network of particles with some analogies to conjugate functions, p. 231-241.

Silliman Journal (3). 1884. Vol. 28. Dec.

- J. W. Langley. Chem. affinity, p. 437-440.
  - Acc. Pontificia dei nuovi Lincei. 1884. 36. 20. Mai 1883.
- P. F. S. Provenzall. Sullo stato sferoidale dei liquidi considerato in ordine all' esplosione delle caldaie a vapore, p. 175-190.

Il Nuovo Cimento. (3) 1884. 15. Mai u. Juni.

- A. Bartoll. Il calorico raggiante e il secondo principio di termodinamica, p. 193-202.
- Relazione fra la conducibilità elettrica e la composizione dei carboni di varie specie, p. 203-210.
- E. Villari. Sul calorico totale svolto da uno o più scintille generate dalla scarica di un condensatore, p. 211—232.

- E. Fossatt. Sul contegno di alcune calamite permanenti in presenza delle loro ancore, p. 232-266.
- Informazioni circa agli apparecchi che furono esposti da A. Pacinutti all' esposizione internazionale d'elettricità in Parigi, p. 266-272.
- A. Naccart u. G. Guglielmo. Sul riscaldamento degli elettrodi prodotto della scintilla d'induzione nell' aria molto rarefatta, p. 272-279.
- G. Poloni. Una relazione tra l'elasticità di alcuni fili metallici e la loro conducibilità elettrocalorifica, p. 279-282.
- Bull. di Bibliogr. e di Storia delle Sc. math. e fis. 17. 1884. Marz.
- A. Favaro. Di alcune relazioni fra Galileo Galilei e Frederico Cesi, illustrate con documenti inediti, p. 219--244.

## II. Separatabzüge.

- A. Bartoli. Resistenza delle superficie di acciaio speculari all'azione ossidante dei vapori (Giorn. L'Orosi 7. 1884), 6 pp.
- J. R. Benott. Mesures de dilutation et comparaisons des règles métriques (Travaux et mém. du Bureau int. des poits et mesures 30. 1884), 90 pp.
- P. Cardant. Sulla durata delle scariche rallentate (Giorn. di Sc. net. ed econom. 1884), 14 pp.
- A. Churpentier. Recherches sur lu perception différentielle des couleurs (Arch. d'ophtalmologie novembre-décember 1884), 24 pp.
- A. Famintzin. Sur la membrane silicique et les formations myeliques lamellées (Bull. de l'Acad. imp. des Sc. de St. Pétersbourg 29. 1844. p. 414-416.
- R. Lenz. Emploi du téléphone pour la mesure des temp. (ibid. p. 291-296).
- F. Miller. Apparat zur Darstellung der Kraftlinien im magnet. Felde des Pacinotti'schen Ringes, gleichzeitig magnetelectr. u. dynamoelectr. Maschine (Mittheil. aus dem mech. Inst. von F. Miller in Innsbruck. 1884), 2 pp.
- E. Pudova. Sulla teoria dei moti relativi (Ann. de Mat. pura ed applicata (2) 12. 1884, p. 265-282.
- Un teorema di mercanica (Atti d. R. Ist. Ven. di sc., lett. ed arti (6)
   1. 1883), 5 pp.
- Intorno agli assi statici nei sistemi di forma invariabile (idid.), 8 pp.
- Sugli integrali communi a più problemi di dinamica (ibtd.), 16 pp.
- S. Payliani. Sul coefficiente di dilatazione e sul calore spec. a volume costante de liquidi (Atti d. R. Acc. d. Sc. di Torino. 20. 1884), 17 pp.
- J. Trowbridge. What is electricity? (Ohne nähere Angabe).
- G. Vicentini. Sulla conductibilità elettrica delle soluzioni saline acquese molto diluite (Atti d. R. Ist. Ven. d. Sc., lett. ed arti (6) 2.), 28 pp.

# Literatur-Uebersicht (Februar).

#### I. Journalliteratur.

- Sitzungsberichte d. kgl. Akad. d. Wiss. zu Berlin. 1884. 18. Dec.
- A. König u. F. Richarz. Eine neue Methode zur Bestimmung der Gravitationsconstante, p. 1203-5.
- Verhandlungen d. phys. Gesellschaft in Berlin. 1884. 13. Juni.
- A. König. Ueb. die bisher gemachten Bestimmungen d. Wellenlängen einfacher complementärer Farben, p. 37-39.
- Lampe. Einige Zahlenbeispiele für die Anziehung, welche eine homogene Masse auf einen materiellen Punkt nach dem Newton'schen Gesetz ausübt, p. 46-48 u. 55-61.
- Landolt. Sublimationsvorrichtung, p. 48-49.
  - Göttinger Nachrichten. 1884. Nr. 12-13.
- B. Minnigerode. Untersuchungen über die Symmetrieverhältnisse und die Elasticität der Krystalle, p. 488-492.
- Riecke. Ueb. die electrodynam. Rotation einer Flüssigkeit, p. 519-533.
  - Wiener Anzeiger. 1884. Nr. 25-26.
- K. Exner. Ueb. die durch zahlreiche, unregelmässig vertheilte Körperchen hervorgebrachten Beugungserscheinungen, p. 227.
- G. Adler. Ueb. die Energie u. den Zwangszustand im electrostatischen Felde II, p. 232.
- J. M. Eder. Ueb. das Verhalten der Haloidverbindungen des Silbers gegen das Sonnenspectrum u. die Steigerung der Empfindlichkeit derselben gegen einzelne Theile des Sonnenspectrums durch Farbstoffe u. andere Substanzen, p. 233–236.
  - Separatabzüge aus den Berichten der Wiener Akademie.
- J. Dechant. Ueb. den Gang der Lichtstrahlen durch Glasröhren, die mit Flüssigkeit gefüllt sind, u. eine darauf sich gründende Methode, den Brechungsexponenten condensirter Gase zu bestimmen (90. 16. Oct. 1884), p. 539-550.
  - Monatshefte der Chemie. 1884. 5. Heft 10.
- J. Dechant. Ueb. den Gang der Lichtstrahlen etc. (siehe Wien. Ber.), p. 615-626.
  - Chemische Berichte. 1884. Bd. 17. Heft 18.
- C. Marignac. Ueb. einen Aufsatz von Dr. G. Brügelmann, betreffend Krystallisation, p. 2631-32.

- O. Lehmann. Erwiderung auf die Mittheilungen des Hrn. G. Bi mann, p. 2885-88.
- K. Reuss. Ueb. die Dichten der Lösungen von reinem u. von käuj Aluminiumsulfat, sowie über die Löslichkeitsgrenze von Alaun i miniumsulfatlösung, p. 2888-92.
- A. Michael u. J. F. Wing. Ueb. die optisch-inaktive Asparagi p. 2984.

18. 1885. Heft 1.

- B. Tollens. Ueb. Raffinose (Melitose?), eine hochpolorisirende Zue aus der Melasse, p. 26-28.
- F. Urech. Ueb. die Bedeutung von Verdünnungsmitteln u. die W von Ingredienzüberschuss auf die chem. Reactionsgeschwindigkeit i blick auf die Theorie der chem. Massenwirkung, p. 94—102.

Liebig's Annalon. 1885. 227. Nr. 1-2.

- O. Hesse. Ueb. Dicinchonin, p. 153-161.
- A. Popper. Ueb. die Zersetzung wässeriger Lösungen von Untesäure u. von Chlor im Sonnenlicht, p. 161-180.
  - Deutsche meteorologische Zeitschrift. 1884. 1. Nov. u.
- Hertz. Graph. Methode zur Bestimmung der adiabatischen Zuänderungen feuchter Luft, p. 421-431.

2. 1885. Nr. 1.

K. Wethrauch. Abweichung eines frei fallenden Körpers von der ticalen, p. 27-29.

Dingler's Journal. 1885. Bd. 256. Nr. 2.

W. Rückert. Gemische von Gelatine mit Chlorkobal! u. dergl. zu kennung der Luftfeuchtigkeit, p. 86-87.

Repertorium der Physik. 1885. 21. Nr. 1.

T. Mönnich. Ueb. eine neue Fallmaschine, p. 31-38.

Centralblatt für Electrotechnik. 1884. 7. Nr. 2.

L. Scharnweber. Ampere- u. Voltmeter, p. 40.

Electrotechn. Zeitschrift. 1885. Bd. G. Heft !.

- O. Feuerlein. Untersuch. über den Siemens'schen Doppel-T-Ina p. 4-9.
- L. Weber. Entgegnung auf eine in dem Aufsatze "Photometr. Unter enthaltene Bemerkung üb. Polarisationsphotometer, p. 24—25.
- G. Ch. V. Holmes, S. H. Emmens u. F. E. Burke. Erres flüssigkeit für Elemente, p. 34.

Centralzeitung für Optik u. Mechanik. 1885. G. Nr. 2-

L. Pfuundler. Apparat zur Darstellung der Kraftlinien im m Felde des Pacinottischen Ringes, gleichzeitig magnet.-electr. umoelectr. Maschine, p. 13.

- Fr. Thuma. Versuch einer Theorie der Electricität, p. 27-28.
- L. Weiler. Die Leitungsfähigkeit von Metallen u. Legirungen, p. 28-29.

Comptes rendus. 1885. 100. Nr. 1-3.

- P. Duhem. Sur la théorie de l'induction électrodynamique, p. 44-46.
- E. F. Fournier. Théorème nouveau sur la dynamique des fluides, p. 47-50.
- H. Le Chatelier. Sur les lois de la dissolution, p. 50-52.
- J. D. van der Plaats. Détermination de quelques poids atomiques, p. 52-55.
- L. Henry. Sur la fusibilité dans la série oxalique, p. 60-63.
- W. Louguinine. Chaleur de combustion de quelques substances de la série grasse, p. 63-66.
- Berthelot. Recherches thermochimiques sur le fluorure phosphoreux, p. 81-85.
- Gouy. Sur les effets simultanés du pouvoir rotatoire et de la double réfraction, p. 100-103.
- Houdaille. Sur les lois de l'évaporation, 170-172.
- Berthelot. Sur la neutralité chim. des sels et sur l'emploi des matières colorantes dans le dosage des acides, p. 207-213.
- C. Friedel u. J. Curie. Sur la pyroélectricité de la topaze, p. 213-219.
- G. André. Sur les sulfates de zinc ammoniacaux et sur la séparation en deux couches d'une solution purement acqueuse, p. 241-244.
- D. Forcrand. Chalcur de formation des sulfite et hisulfite d'ammoniaque, p. 244-247.

Journal de physique. (2) 1885. Vol. 4. Jan.

- .J. R. Benoit. Construction d'étalons prototypes de l'ohm légal, p. 5-17.
- E. Bouty. Sur les chaleurs latentes de vaporisation, p. 26-27.
- Sur la chaleur spéc. des vapeurs saturées, p. 28-30.
- E. Puquet. Détermination du rapport C/c des deux chaleurs spéc. des gaz, p. 30-35.
- J. M. de Lépinay. Méthode pour mesurer le diamètre intérieur d'un tube barométrique, p. 35-38.

Ann. de Chim. et de Phys. (6) 4. 1885. Jan.

- Berthelot u. Vieille. Recherches sur les mélanges gazeux détonants, p. 13-17.
- Berthelot. Sur le calcul des témp. de combustion, des chaleurs spéc. et de la dissociation des mélanges tonnants, p. 17-28.
- Berthelot u. Vieille. Recherches sur les mélanges gaseux délonants. Pressions, p. 29-39.
- Vitesse relative de combustion des mélanges gazeux détonants, p. 39-48.
- Influence de la densité des mélanges gazeux détonants sur les pressions.
   Melanges isomères, p. 48-69.
- Melanges gaz. dét. Calcul des temp. et des chaleurs spéc., p. 59-66.
- Sur la chal. spéc. des éléments gaz. à de très hautes temp., p. 66-74.

Berthelot u. Vieille. Sur les chal. spéc. de l'eau et de l'acide carbonique à de très haut. temp., p. 74-84.

Berthelot. Sur l'échelle des temp. et sur les poids moléculaires, p. 84-50.

La Lumière électrique. 1885. 15. Nr. 1-5.

P. H. Ledeboer. Le laboratoire d'enseignement de phys. à la Surbonn. p. 16-25. 66-72 195-199 u. 264-268.

A. Pacinotti. Sur l'aimantation artificielle de la magnétite, p. 97-100.

Archives de Genève. (3) 1885. T. 18. Jan.

Ch. Sovet. Recherches sur la réfraction et la dispersion dans les aluv cristallisés, p. 5-33.

J. L. Soret. Sur le diapason, p. 47-51.

E. Wartmann. Le rhéolyseur et le polyrhéolyseur, p. 52-57.

Ch. Soret. Dispositif par maintenir constant un faible courant d'en p. 69-70.

Ch. Soret u. Th. Lullin. Regulateur de temp., p. 70-72.

Recueil des Travaux Chim. des Pays-Bas. 1884. 3. Nr. 7.

H. de Vries. Sur la décomposition des acides organiques sous l'influence de la lumière solaire, p. 365-368.

H. J. Hamburger. L'action des combinaisons chim. sur les globules de sang, considérée en rapport avec leurs poids moléculaires, p. 368-375.
H. de Vries. Expér. et considérations concernant la diffusion des liquides, p. 375-382.

Proceed. of the London Roy. Soc. 1884. 37. Nr. 234.

A. J. Hipkins. Observations on the harmonics of a string struck at one eigth of its length, p. 363-367.

H. Tomlinson. The influence of stress and strain on the phys. properties of matter. Part II. Electrical conductivity, p. 386-391.

J. Gorhum. The pupil-photometer, p. 425-426.

Proc. of the Edinburgh Roy. Soc. 1883/84.

J. Blyth. Note on a new form of galvanometer, p. 594-596.

H.v. Helmholtz. On galvanic currents passing through a very this stratum of an electrolyte, p. 596-599.

J. Aitken. Thermometer screens, p. 661-696.

C. P. Smyth. Abstract of a paper on micrometrical measures of gaseous spectra, p. 696-702.

H. Rainy. On a singular electrical result, p. 756.

Tait. Further note on the compressibility of water, p. 757-759.

W. Peddie. On the isothermals and adiabatics of water near the maximum point, p. 933-935.

Journ. of the Chem. Soc. of London. 1885. Jan.

W. Ramsay u. S. Young. On a new method of determining the vepour pressures of solids and liquids, and on the vapour-pressure of ectic acid, p. 42-45.

- F. B. Guthrie. Note on the solubility of certain salls in fused sodium nitrate, p. 94-98.
- S. W. Pickering. Note on the heats of dissolution of the sulphates of potassium and lithium, p. 98-99.
- Calorimetric determinations of magnesium sulphate, p. 100-104.

Philosophical Magazine (5) 1885. Vol. 19. Febr.

- R. H. M. Bosanquet. On the magnetic permeability of iron and steel, with a new theory of magnetism, p. 73—94.
- A. W. Reinold u. A. W. Rücker. The influence of an electric current in modifying the rate of thinning of a liquid film, p. 94-100.
- G. F. Fitzyerald. On the rotation of the plane of polarization of light by reflection from the pole of a magnet, p. 100-102.
- C. R. A. Wright u. C. Thompson. On the determination of chem. affinity in terms of electromotive force, p. 102-124.
- S. T. Preston. On some electromagnetic experiments of Faraday u. Plücker, p. 131-140.

#### Chem. News. 1885. 51. Nr. 1314.

- J. U. Lloyd. On the separation by capillary attraction, p. 51-54.
- Phys. Soc. 24. Jan. 1885, p. 57-58: E. Clemenshaw. Some lecture-experiments on spectrum analysis. W. Baily. An instrument to illustrate the condition of equilibrium of three forces acting at a point. C. H. Hinton. On the poingraph.
- Manchester Lit. and Phil. Soc. 16. Dec. 1884, p. 58-59: R. S. Dale. Some novel phenomena of chem. action attending the efflux from a capillary tube.

#### Silliman Journal (3). 1885. Vol. 29. Jan.

- W. H. Bremer. Suspension and sedimentation of clays, p. 1-5.
- J. T. Moreland. Method of illustrating the formation of diffraction bands, p. 5-6.
- M. C. Less. Combination of silver chloride, bromide and jodide with coloring matters, p. 53-55.
- J. H. Gladstone. Present state of our knowledge of refraction equivalents, p. 55-57.
  - Atti della R. Acc. delle Scienze di Torino. 1884. 19. Nr. 7.
- Éméry. Un fosfeno elettrio spontaneo, p. 802-807.
  - Atti della R. Acc. dei Lincei, Roma (Transunti). 8. 1884. Nr. 16.
- Cantone. Sul coefficiente d'attrito del vapor d'acqua ad alte temperatore (erscheint vollständig), p. 355-356.
- S. Pagliant u. L. Palazzo. Sulla compressibilità dei liquidi (erscheint vollständig), p. 356—357.
- A. Bartoli u. E. Stracciati. Le proprietà fisiche degli idrocarburi CnH2n+2 dei petrolii (erscheint vollständig), p. 357.

- A. Bartoli. I volumi molecolari e le dilatazioni dei liquidi alle temp. corrispondenti, p. 357-358.
- Sulla coesistenza di formule empiriche diverse, ed in ispecie su quelle che contengano la costante capillare dei liquidi o la coesione dei solidi. p. 359-362.

Il Nuovo Cimento. (3) 1884. 15. Oct. bis Dec.

- S. Pagliant u. G. Vicentini. Sulla compressibilità dei liquidi ed in particolare dell'acqua, p. 161-174.
- A. Rotti. Metodo per determinare la capacità di un condensatore u misura assoluta, p. 175-180.
- E. Beltrami. Intorno ad un problema relativo alla teoria delle correst stazionarie, p. 180-189.
- C. Cattaneo. Delle var. nella intensità e nella forza elettromotrice i una coppia elettrica ad acqua di mare, p. 189-200.
- E. Beltrami. Sulla teoria dell' induzione magnetica secondo Poisson.
  p. 200-235.
- A. Pacinotti. Sulla magnetizzazione artificiale della magnetite, p. 2:3

  -282.

Journal d. russ. phys.-chem. Gesellschaft. 1884. 16. Nr. 9.

Phys. Theil.

- P. Bachmetjeff. Ueb. die Beziehung zwischen dem Diamagnetismus. der Schmelzwärme einiger Körper, p. 519-523.
- E. Bogovsky. Bemerkung in Bezug auf Planetatmosphäre, üb. die Ten-
- peratur d. Sonne, des Himmelsraumes u. die Erdatmosphäre, p. 524-55.

  N. Piltschikoff. Ueb. einige neue Herleitungen der Bedingungen für Minimablenkung der Strahlen im Prisma, p. 539-551.
- E. Bogovsky. Bemerkung zur "Antwort" des Hrn. Stankewitsch. p. 552-554.
- Th. Shwedoff. Studien über kosmische Physik. III. Ueb. die Erzer mung von Meteoriten bei deren Fall zur Erde, p. 555-563.
- Protokoll der 60. Sitzung, p. 564-570: Th. Petruschersky seigt is
  Exemplar eines Photometers für Schulen. Th. Petruschersky er
  läu'ert seine Methode der Bestimmung des Coöfficienten bei Bestim
  von farbigen Oberstächen. G. Mertsching. Mittheilung über seine
  Bestimmungen der Längen von Lichtwellen. N. Gutkovsky zeigt zen
  von ihm erfundene Apparate: 1) ein Quecksilberbarometer mit we
  einem Niveau und 2) einen Apparat zur Erklärung der Eigenschest
  von Dämpsen. W. Lermontoff zeigt einen Vorlesungsapparat zu
  Bestimmung der Ausdehnung von Gasen nach der Methode von D. Mesdelejeff.

## II. Separatabzüge.

- W. de W. Abney u. A. Schuster. On the total solar eclipse of May 17, 1882 (Phil. Trans. Part I. 1884, p. 253-271).
- J. J Balmer Notiz über die Spectrallinien des Wasserstoffes (Verh. d. naturf. Ges. zu Basel 7. 1884, p. 548-560.
- F. Becke. Aetzversuche am Bleiglanz (Tschermak's Mittheilungen 1884, p. 237-276).
- E. Bertrand. Sur différents prismes polarisateurs (ohne nähere Augabe), 6 pp.
- F. Beyme. Ueb. die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Schalles in gezättigten Dämpfen (Inaug.-Dissert. Zürich 1884), 44 pp.
- W. v. Bezold. Ueb. Strömungsfiguren in Flüssigkeiten (Sitzungsber. d. math.-phys. Classe d. k. bayer. Ak. d. Wiss. 1884, p. 611-638).
- S. Cappa. Sulla trasmissione del movimento fra due assi qualunque (Atti d. R. Acc. d. Sc. di Torino. 18. 1883), 10 pp.
- Sopra l'equilibrio di un sistema di quattro forze nello spazio (ibid.),
   10 pp.
- Th. Duda. Acquivalenz der Kräfte (ohne nähere Angabe), 22 pp.
- C. Freese. Beziehungen zwischen den phys. Eigenschaften u. d. Zusammensetzung chem. Verbindungen (Progr. der k. Oberrealschule zu Brieg 1834), 24 pp.
- E. Geffroy. Theoret. u. prakt. Untersuchungen üb. die Vertheilung der Electricität beim Durchgehen durch eine Metallplatte von der Form einer Lemniscate (Progr. d. städt. Realgymnasiums zu Königsberg i. Pr. 1884), 26 pp.
- O. Gubbe. Ueb. das opt. Drehungsvermögen des Invertzuckers (Inaug.-Dissert. Berlin 1884), 24 pp.
- H. Hertz. Graph. Methode zur Bestimmung der adiabat. Zustandsänderungen feuchter Luft (Meteorolog. Zeitschrift Nov.-Dec. 1884, p. 421 431).
- W. Hess. Ueb. die Biegung u. Drillung eines unendlich dünnen elast. Stabes mit zwei gleichen Widerständen, auf dessen freies Ende eine Kraft u. ein um die Hauptaxe ungleichen Widerstandes drehendes Kräftepaar einwirkt (Math. Ann. 25. 1884, p. 1—38).
- A. Righi. Sulla velocità dei raggi polarizzati circolarmente nell'interno di un corpo dotato di potere rotatorio (Mem. d. R. Acc. d. Sc. dell'Ist. di Bologna (4) 6. 1884), 7 pp.
- Intorno ad una nuova spiegazione del fenomena di Hall (R. Acc. dei Lincei (Transunti) (3) 8. 1884), 4 pp.
- Influenza del calore e del magnetismo sulla resistenza elettrica del bismuto (ibid. Memoire 19. 1881), 34 pp.
- S. Sakai u. E. Yamaguchi. Measurement of the force of gravity at Naha and Kagoshima (Appendix to the Mem. Nr. 5 of Tókió Daigaku 1884), 22 pp.
- C. P. Smyth. On Brewster's line Y in the infra-red of the solar spectrum (Trans. of the Roy. Soc. of Edinburgh, Dec 1883, p. 233-238).

- V. Strouhal u. C. Barus. Dus Wesen der Stahlhärte vom electr. Stort punkte aus betrachtet (Abhandl. d. k. böhm. Ges. d. Wiss. 12. 1884). 27 pp.
- R. Wegscheider. Spectroskop. Notizen üb. die Farbstoffe grüner Blotten u. deren Derivate (Ber. d. deutsch. botan. Ges. 2. 1884, p. 494-592.

### III. Neu erschienene Bücher.

- F. Fittica. Jahresbericht über die Fortschritte d. Chemie etc. für 1882 4. Heft. 8". LXIII, p. 1441-1889. Giessen, J. Ricker, 1884.
- für 1883. 2. Heft. 8°. p. 481-864. Giessen, J. Ricker, 1894.
- H. Gellenthin. Bemerkungen üb. neuere Versuche, die Gravitatione erklären, insbes. üb. Isenkrahe's "Räthsel der Schwerkraft". 4°. 31 g. Stettin, F. Hessenland, 1884.
- R. T. Gluzebrook u. W. N. Shaw. Practical Physics. 80. XXII, 485 p. London, Longmans, Green & Co., 1885.
- C. Grawinkel. Telephonie u. Mikrophonie. 8°. XII. 286 pp. Berlis. J. Springer, 1884.
- E. Hagen. Die electr. Beleuchtung. 8°. VIII, 307 pp. mit 2 Taf. Berin J. Springer, 1885.
- E. Hoppe. Geschichte der Electricität. 8°. XX, 622 pp. Leipzig, J. 3. Barth, 1885.
- C. Langer u. V. Meyer. Pyrochem. Untersuchungen. 80. VIII, 73 pp. Braunschweig, Vieweg & Sohn, 1885. 4 Mark.
- E. Mathieu. Théorie du potentiel et ses applications à l'électrostatique et au magnétisme. 4°. 179 pp. Paris, Gauthier-Villars, 1885.
- F. Rosenberger. Ueb. die Genesis wissenschaftl. Entdeckungen u. Frfindungen. 8°. 29 pp. Braunschweig, Vieweg & Sohn, 1885.
- N. Schiller. Theorie der Potentialfunction nebst einer Uebersicht ihrt Anwendung auf die Fragen d. Physik (in russischer Sprache). 8°. 252 pp. Kiew 1885.
- B. Schwalbe. Die Fortschritte der Physik im Jahre 1877. I. Abtheil. IV., p. 1-408. II. Abtheil. VI., p. 409-1096. III. Abtheil. CXXVIII. p. 1097-1675. Berlin, G. Reimer, 1882.
- W. Stemens. Ueber die Erhaltung der Sonnenenergie. 80. 1x, 156 H. Berlin, J. Springer, 1885.
- A. R. v. Urbanitzky. Die Electricität im Dienste der Menschkeit. Lief. 21 u. 22. 8°. p. 901-1092. Leipzig, A. Hartleben, 1884.
- C. J. Woodward. Arithmetical physics. Acoustics, light and heat. S. IV, 83 pp. London, Simpkin, Marshall & Co., 1884.
- Arimethical physics. Magnetism and Electricity. 80. 52 pp. Ibd.

# Literatur-Uebersicht (März).

### I. Journalliteratur.

Sitzungsberichte d. kgl. Akad. d. Wiss. zu Berlin. 1885. 29. Jan.

V. Hausmanninger. Zur Theorie des longitudinalen Stosses cylindrischer Körper, p. 49-62.

Verhandlungen d. phys. Gesellschaft in Berlin. 1885. Nr. 1.

H. Kuyser. Messungen an Noë-Rebië eck'schen Thermosäulen, p. 1.
Lummer. Ueb. die Theorie u. Gestalt neu beobachteter Interferenzeurven, p. 2-8.

W. Müller-Erzbuch. Die Wirkungsweite von der Molecularkraft der Adhäsion, p. 8-11.

Göttinger Nachrichten. 1885. Nr. 1.

W. Voigt. Die opt. Eigenschaften sehr dünner Metallschichten, p. 44-62. Sitzungsber. d. Münchner Akademie. 1884. 14. Nr. 4.

E. Lommel. Beobachtungen über Fluorescenz, p. 605-610.

W. v. Bezold. Ueb. Strömungsfiguren in Flüssigkeiten, p. 611-638.

K. Strecker. Ueb. eine Reproduction der Siemens'schen Quecksilbereinheit, p. 638.

Vierteljahrschr. d. naturf. Ges. zu Zürich. 1884. 29. Heft 3.

Fliegner. Ueb. einige Expansionscurven der gesättigten Dämpfe, p. 226

–242.

Wiener Anzeiger. 1885. Nr. 4.

- K. Exner. Bemerkung über die Lichtyeschwindigkeiten im Quarze, p. 40. Separatabzüge aus den Berichten der Wiener Akademie.
- .J. M. Eder. Ueb. das Verhalten der Halvidverbindungen des Silbers gegen das Sonnenspectrum u. die Steigerung der Empfindlichkeit derselben gegen einzelne Theile des Spectrums der Furbstoffe u. anderer Substanzen (90. 4. Dec. 1884), p. 1097—1143.
- V. v. Ebner. Ueb. den Unterschied krystallinischer u. anderer anisotroper Structuren (91. 15. Jan. 1885), p. 34-48.

Crelle's Journal. 1885. Bd. 98. Heft 1.

L. Boltzmunn. Ueb. die Eigenschaften monocyklischer u. anderer damit verwandter Systeme, p. 68-94.

Grunert's Archiv. 1885. (2) 2. Heft 1.

R. Hoppe. Ueb. die Grenze der Stabilität eines longitudinal comprimirten geraden elastischen Stubes, p. 108-110.
Belbläuer z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. 1X.

Chemische Berichte. 1885. Bd. 18. Heft 3.

W. Spring. Beitrag zur Kenntniss der Massenwirkung, p. 344-346. F. Urech. Berichtigung, p. 346.

Journal f. prakt. Chemie. 1885. Bd. 31. Heft 2-3.

J. Walter. Apparat für chem. Laboratorien: Handregulator für electr. Licht, zur Projection der Spectra, p. 116—119.

Pflüger's Archiv. 1884. Bd. 35. Nr. 11-12.

W. Dobrowolsky. Ueb. den Unterschied der Farbenempfindung bei Reizung der Netzhaut an einer u. an mehreren Stellen zu gleicher Zeit. p. 536—541.

Zeitschrift für Krystallogr. u. Mineral. 1885. Bd. 10. Heft!

O. Lehmann. Mikrokrystallograph. Untersuchungen, p. 1-16.

H. Beckenkamp. Zur Bestimmung der Elasticitätsconstanten va Krystallen, p. 41-57.

R. Brauns. Ueb. die Ursache der anomalen Doppelbrechung einiger regulär krystallisirender Salze, p. 110.

Neues Jahrb. für Mineral., Geol. u. Paläontol. 1885. 1. Nr. ?.

R. Brauns. Einige Boobachtungen u. Bemerkungen zur Beurtheilum optisch anomaler Krystalle, p. 96-118.

W. Voigt. Erklärung der Farbenerscheinungen pleochroitischer Krystalk, p. 119-141.

Astron. Nachrichten. 1885. 111. Nr. 2651-52.

E. v. Gothard. Die periodische Veränderlichkeit des Spectrums was β-Lyrae, p. 161–164.

Deutsche meteorologische Zeitschrift. 1885. 2. Nr. 1.

Roth. Ueb. die Divergenz des durch einen Wassertropfen gespiegelle gebrochenen Lichtes, p. 52-62.

Dingler's Journal. 1885. Bd. 256. Nr. 6-9.

F. Lux. Bestimmung des spec. Gewichtes von Gasen u. Dämpfen, p. 25.

Trannin. Saccharimeter in lothrechter Aufstellung, p. 293-294.

Ph. Hess. Towne's electr. Fadenkreuzbeleuchtung an Distanzmessen.
p. 374-375.

Polytechnisches Notizblatt. 1885. 40. Nr. 4. C. F. Brush. Neuerungen in der Herstellung der bei secundären galva. Batterien benutzten Platten oder Elemente, p. 54.

Centralblatt für Electrotechnik. 1884. 7. Nr. 3. Böttcher. Zink-Braunsteinelemente, p. 61-53.

Electrotechn. Zeitschrift. 1885. Bd. 6. Heft 1.

A. Bernstein. Ueb. die electromotorische Kraft galvanischer Element.
p. 52-55.

L. Weber. Versuch zur Berechnung der von künstlichen Lichtquellen inducirten Helligkeit, p. 55-60.

Chromsaures Natron in Chromsäurebatterien, p. 80.

E. Brussu. Dampfvorrichtung bei Galvanometern, p. 83.

Centralzeitung für Optik u. Mechanik. 1885. 6. Nr. 5.

Fixirung magnet. Kraftlinien, p. 53-54.

R. v. Kövesligethy. Ueb. ein neues Kolorimeter, zugleich Spectralphotometer, p. 55.

Zeitschrift für Instrumentenkunde. 1885. 5. Heft 2.

F. Schmidt u. Hänsch. Verticaler Polarisationsapparat ohne Keilcompensation u. mit veränderlicher Dicke der polarisirenden Flüssigkeitsschicht, p. 61-64.

F. van Rysselberghe. Hydroelectrische Elemente, p. 73.

Siemens u. Halske. Quecksilberluftpumpen, p. 73.

Der Naturforscher. 18. 1885. Nr. 7.

H. C. Lewis. Eine phosphorescirende Varietät des Kalksteins, p. 65.

Gäa. 1885. 21. Nr. 3.

E. Wohlwill. Die Entdeckung des Beharrungsgesetzes, p. 165-175.

Comptes rendus. 1885. 100. Nr. 5-9.

- H. Morize. Sur un actinomètre au sélénium, p. 271-272.
- C. Wolf. Sur une disposition nouvelle de l'appareil du miroir tournant pour la mesure de la vitesse de la lumière, p. 303-309.
- Mascart. Sur la détermination de l'Ohm par la méthode de l'amortissement, p. 309-314.
- Berthelot. Sur la vitesse de propagation de la détonation dans les matières explosives solides et liquides, p. 314-320.
- H. Polncaré. Sur l'équilibre d'une masse fluide animée d'un mouvement de rotation, p. 346-348.
- Hurion. Sur la variation de résistance électrique du bismuth placé dans un champ magnétique, p. 348-350.
- K. Olszewski. Temp. de solidification de l'azote et du protoxyde de carbone, relation entre la temp. et la pression de l'oxygène liquide, p. 350 -352.
- R. Engel. Sur la dissolution du carbonate de magnésie par l'acide carbonique, p. 352-355.
- F. Isambert. De l'action du soufre sur le phosphore rouge, p. 355—356.
- A. Witz. Pouvoir calorifique du gaz d'éclairage en divers états de dilution, p. 440-441.
- H. Le Chatelier. Sur les lois de la dissolution, p. 441-444.
- R. Engel. Sur la solution du carbonate de magnésia par l'acide carbonique, p. 444—447.
- Borthelot u. Worner. Recherches sur l'isomérie dans la série aromatique. Chalour de neutralisation des phénols polyatomiques, p. 586—591.

L. de Botsbuudran. Rectification à une communication antérieure, relative au spectre du samarium, p. 607.

Henry. Les pôles du gyroscope et des solides de révolution, p. 627-630.

J. Raynaud. Sur les moyens d'annihiler ou d'atténuer les dangers le l'extracourant dans les machines dynamo-électriques, en cas de rupture du circuit extérieur, p. 633.

E. H. Amagut. Sur la densité limite et le volume atomique des gez, et en particulier de l'oxygène et de l'hydrogène, p. 633-635.

Bull. de la Soc. Philomathique de Paris. (7) 1883/84. 8. Nr. L. Pellat. Sur l'action phys. des métaux, p. 165-167.

J. Moutier. Sur les surfaces isothermes dans les milieux non isotrope.
p. 184-188.

Soc. Franç. de Phys. 1885. 6. März.

Colson. Nouvelle disposition du téléphone magnétique, p. 1-2.

Journal de physique. (2) 1885. Vol. 4. Febr.

A. Cornu. Observations relatives à la couronne visible actuellement autour du soleil, p. 53-59.

Mallard v. Le Chutelier. Recherches sur la combustion des mélanges que explosifs, p. 59-84.

P. Parize. Expérience d'hydrodynamique. p. 87-88.

Ann. de Chim. et de Phys. (6) 4. 1885. Febr. u. Marz.

H. Lagarde. Recherches photométriques sur le spectre de l'hydrogèn. p. 248-370.

F. M. Ruoult. Sur le point de congélation des dissolutions saline, p. 401-430.

Bull. de la Soc. Chim. de Paris. 1885. T. 43. Nr. 1-4.

P. T. Clève. Recherches sur le samarium, p. 162-172.

Revue scientifique. (3) 1885. T. 35. Nr. 6-9.

Berthelot. Les manuscripts alchimiques grecs, p. 170-174.

Théories alchimiques et théories modernes, p. 273-275.

La Lumière électrique. 1885. 15. Nr. 8-10.

P. H. Ledeboer. Le laboratoire d'enesignement de la phys. à la Serbonne (5. article), p. 360-363; (6. article), p. 408-410.

C. Decharme. Application de l'électricité à l'étude des formes vibre toires des corps solides et des liquides, p. 433-440.

Van der Ven. Sur la pile à oryde de cuivre, p. 458-461.

A. d'Arnonval. Sur quelques dispositions galvanomètriques, p. 461-462.

La Nature. 1884. T. 13. Nr. 612-614.

Méthode d'argenture rapide (Umechlag).

A. Estève. Procedé par comper les tubes en verre par électricité (Umeciles).

Quesnault. Verni par induire ou colle non attaquable par les acides (Umschlag).

Bulletin de l'Acad. Roy. Belgique. 1884. (3) 8. Nr. 12.

G. van der Mensbrugghe. Notice sur la vie et les travaux de J. Plateau, ancien membre de la classe, p. 758.

(3) 9. 1885. Nr. 1.

Folie. Deux notes récentes relative à la théorie de l'aberration, p. 5-6.

Ann. de la Soc. scient. de Bruxelles. 8. 1883/84.

- P. J. Delsaulx. Sur la théorie des sons resultants, p. 25-44. Stoffues. Sur la tendance au parallélisme des axes de rotation, p. 121
- A. Baule. Note sur un théorème de mécanique du à Sir W. Thomson.

  Application à l'étude de la houle, p. 319-344.

Recueil des Travaux Chim. des Pays-Bas. 1884. 3. Nr. 8.

- C. A. L (le Bryn. Études cristallograph. Preuve pour l'identité des deux places ortho dans le noyau benzénique, p. 383-386.
- H. W. B. Roozeboom. Dissociation de l'hydrate de l'acide bromhydrique,

Maandblad voor Natuurwetensch. 12. 1885. Nr. 1-2.

- J. W. Gillay. Het gehruik der ladingshatterij in de telefonie, p. 1-8.
- II. J. van't Hoff. Vergelijking der inactieve appelzuren van verschillende afkomst, met het splitsbare inactieve appelzuur van Bremer, p. 9-10.

Proceed. of the London Roy. Soc. 1885. 38. Nr. 235.

W. N. Hartley. The absorption-spectra of the alkaloids, p. 1-4.

Tomlinson. The influence of stress and strain on the phys. properties of matter. Part I. Moduli of elasticity continued. The viscosity of me-

tals, p. 42—45.

-186.

C. Trotter. On some phys. properties of ice and on the motion of glaciers, with special reference to the late Canon Moseley's objections to gravitation theories, p. 92-108.

Journ. of the Chem. Soc. of Lundon. 1885. Febr.

T. E. Thorpe. On the atomic weight of titanium, p. 105-107.

Philosophical Magazine (5) 1885. Vol. 19. März.

- O. J. Lodge. On the seat of the electromotive forces in the voltaic cell, p. 153-190.
- C. R. A. Wright u. C. Thompson. On the determination of chemafinity in terms of electromotive force, p. 197-214.
- N. T. Preston. On some electromagnetic experiments, continued. —
  Nr. II. Diverse views of Faraday, Ampère and Weber, p. 215—218.
- A. M. Worthington. On Prof. Edlund's theory that a vacuum is a conductor of electricity, p. 218-219.
- J. Wilsing. On the application of the pendulum to the determination of the mean density of the earth, p. 219-222.

#### Nature. 1885. Vol. 31. 1. Jan. bis 26. Febr.

- H. G. Mudan. A method of isolating blue rays for optical work, p. 263. G. J. Burch. Some experiments on flame, p. 272-275.
- C. A. Mac Munn. New organic spectra, p. 326-327.
- H. G. Madun. On a modification of Foucault's and Ahrens' polerising prisms, p. 371-372.
- Proc. Roy. Soc. London, 8. Jan. 1885, p. 304-305: J. A. Ewing. Experimental researches in magnetism.
- 29. Jan. 1875, p. 328—329: C. Trotter. On some phys. properties of ice and on the motion of glaciers, with special reference to the late Canon Moseley's objections to gravitation theories.

### Chem. News. 1885. 51. Nr. 1316-19.

- J. T. Bottomley. Note on the condensation of gases at the surface of glass, p. 85-86.
- Th. Hart. Chem. action attending efflux from a capillary tube, p. 94. P. Casamajor. Note on camphor motions, p. 109-110.
- L. M. Norton u. C. O. Prescott. Continuous etherification, p. 110 -112.
- University College, London, Chem. and Phys. Soc., 5. Febr. 1885, p. 80-61.

  J. Buchanan. On a simple form of polariscope.
- Chem. Soc. 19. Febr. 1885, p. 101-103: L. T. Wright. On the luminosity of methane.
- Phys. Soc. 28. Febr. 1885, p. 116: J. C. Mac Connel. The use of Nicol's prism. H. G. Madan. Some new forms of polarising prisms. W. E. Ayrton u. J. Perry. On the most economical potential difference to employ with incandescent lamps.

Silliman Journal (3). 1885. Vol. 29. Febr.

E. E. Hall. Rotation of the equipotential lines of an electric current by magnetic action, p. 117-135.

Scientific American. Supplement. 1885. 19. Nr. 474.

W. Thomson. Calorimetric voltameters and Amperemeters, p. 7568.

Rend. della R. Acc. di Roma. 1884. 1. Nr. 1-5.

- A. Right. Ricerche sperimentali, teoriche intorno alla riflessione della lun polarizzata al polo di una calamita, p. 22.
- R. Nasini. Sulla refrazione atomica dello zolfo, p. 74-78.
- Sul valore più elevato della rifrazione atomica del carbone, p. 78-82.
  Agumennone. Sul grado di precisione nella determinazione della der sità dei gas, p. 105-110.
- Determinazione della densità dell' aria, p. 111-117.
- Buttelli. Consequenze di una nuova ipotesi di Kohlrausch sui fenomen termo-elettrici, p. 117-120.
- Battelli u. Palazzo. Sulle variazioni di volume di alcuni corpi per effetto della fusione, p. 147.

Uebersicht der im Jahre 1883 und theilweise 1884 in polnischer Sprache veröffentlichten wissenschaftlichen Aufsätze aus dem Gebiete d. Physik, physikal. Geographie u. theoret. Chemie.

- L. Birkenmajer. Ueb. einige Fälle d. Bewegung unter dem Einflusse der Umdrehung der Erde (Kosmos 8. p. 62-73).
- L. Boduszewski. Ueb. die Dauer des Stosses elast. Körper (ibid. p. 1).
  E. Czyrnianski. Chem.-physikal. Theorie, auf die Anziehung u. Wirbelbewegung der Atome begründet (Sitzungsber. d. Krakauer Ak. math.-

naturwiss. Classe 11. p. 218-260).

- K. Goreckt. Die Electricität als eine Art Bewegung (bid. 10. p. 229 –279).
- Beiträge zur unitaren Theorie der Electricität u. des Magnetismus (Programm der höheren Realschule zu Stanislawow 1883, p. 3-16).
- Der Magnetismus als eine Art der Aetherbewegung (Sitzungsber, der Krakauer Ak. math.-naturwiss. Classe 11. p. 3-42).
- K. Gosthowski. Ueb. electr. Kraftübertragung (Technische Zeitschr. 1. p. 141-149 u. 161-170).
- .f. Jednejewicz. Ueb. den Cometen von 1812 (Die Welt 2. p. 692-694).
- J. S. Konic. Ueb. Absorptionsspectra der Körper aus der aromatischen Reihe u. der Fettälher (Tageblatt d. vierten Versammlung polnischer Naturforscher u. Aerzte zu Posen, Nr. 4. p. 15).
- H. Merczyng. Ueb. einige Erscheinungen bei der Beugung des Lichtes (ibid. Nr. 2, p. 27).
- IV. Myjkowskt. Ueb. die Eigenschaften der Molecüle (hauptsächlich auf Grund der Brechung des Lichtes) (Progr. des höheren Gymnasiums zu Wadowice 1883, p. 1-26).
- E. u. L. Nuthanson. Ueb. das Clausius'sche Princip vom Virial (Tageblatt d. vierten Vers. poln. Naturforscher u. Aerzte zu Posen. Nr. 4, p. 15).
- K. Olearski. Ueb. den Durchgang veränderlicher Ströme durch Electrolyte (Sitzungsber. d. Krakauer Akad. 11. p. 42-71).
- Ueb. die wahrscheinliche Dichte des flüssigen Sauerstoffes bei -130° C.
   unter dem Verflüssigungsdrucke (ibid. p. 188-197).
- K. Olszewski. Ueb. die Dichte u. den Ausdehnungscoëfficient des flüss. Sauerstoffes (ibid. II. Thl., p. 51-63).
- Ueb. das Gefrieren einiger Gase und tropfbarer Flüssigkeiten (ibid. p. 67).
- Ueb. die Verflüssigung des Wasserstoffes (ibid. p. 82-85).
- B. Pawlewski. Ueb. Dampfdichtebestimmung (Kosmos 8. p. 93-99).
- A. W. Witkowski. Ueb. Temperatur u. Thermometer (ibid. p. 269-277 u. 493-502).
- Ueb. die Anwendung des Spectroskopes in der Meteorologie (ibid. p. 7-9).
- D. Wierzbicki. Resultate magnet. Beobachtungen zu Krakau i. J. 1882 (Ber. d. physiograph. Commission d. Ak. 17. Thl. I, p. 296-297.
- S. Wroblewski u. K. Olszewski. Ueb. die Verflüssigung des Sauerstoffes (Sitzungsber. d. Krakauer Ak. 11. Thl. II, p. 22-25.

- S. Wroblewski. Leb. die kritische Temp., den kritischen Bruck u. du spec. Gewicht des flussigen Sauerstoffes (Sitzungsber. d. Krakauer Ak 11. p. 53-57).
- Ueb. d. Verflussigung des Sauerstoffes u. des Wasserstoffes (ibid. p.76-2)

## II. Separatabzüge.

- J. B. Baitle, Détermination de l'ohm (Ann. Télégraph. Mai-Juni 1881 p. 131-171).
- Dasselbe (ibid. März-April 1884, p. 89-129.
- R. Brauns. Einige Beobachtungen u. Bemerkungen zur Beurtherung opt. anomaler Krystalle (Inaug. Dissert. Marburg 1885), 26 pp.
- P. Cardani. Influenza della capacità del condensatore sulla sezione della scintille e sulla loro durata (Giorn. d. sc. nat. ed econ. 1885). 10 pp.
- Forchheimer. Ueb. Temperaturänderung von Metalldrähten während !!
  Dehnung (Z. S. des Ver. deutscher Ingenieure. Jan. 1885), 4 pp.
- J. W. Giltay. Het gebruik von het ladingsbatterij in de telefonie (Macablad 1885), 8 pp.
- Th. Liebisch. Neuero Apparate zum Messen des Winkel der optick-Axen (Neues Jahrb. f. Mineralogie 1. 1885, p. 175—183).
- O. L. Lodge. On the seat of the electromotive forces in the voltais at (British Ass. for the Advancement of Sc. 1884), 70 pp.
- D. Muzzotto. Sui fenomeni termici che accompagnano la formazione delle leghe (Rend. del R. Ist. Lombardo (2) 18. 1881), 17 pp.
- O. Nasini. Sul valore più elevato della rifrazione atomica del carboni (Rend. R. Acc. dei Lincei (4) 1. 1885), 5 pp.
- Sulla refrazione atomica dello zolfo (ibid.), 5 pp.
- Lord Rayleigh. On the electro-chem. equivalent of nilver and on the absolute electromotive force of Clark cells (Phil. Trans. Part II. 1884. p. 411—460).
- R. Schiff. Degli equivalenti capillari dei corpi semplici (Atti B. Ac. dei Lincei. Mem. d. Classe fisiche etc. 19. 1884), 64 pp.
- A. Schwarz. Isomorphismus v. Polymorphismus d. Mineralien (Schwprogramm), 37 pp.
- W. N. Sheen: On the measurement of temp. by water-vapour pressure (Cambridge Phil. Trans. 14. 1483), 15 pp.
- J. H. Stebbins. On the spectra of azocolours (Journ. of the Amer. Cher-Soc. 6. 1884, p. 117-120).
- B. Stroubunt. Sur l'agrandissement apparent des constellations, du wiei et de la lune à l'horizon (Bull. de l'Ac. Roy. de Belgique (3) 8. 1884, 15 pp.

# Literatur-Uebersicht (April).

#### I. Journalliteratur.

Sitzungeberichte d. kgl. Akad. d. Wiss. zu Berlin.

Nachtrag zu 1884. 18. Dec.

H. v. Helmholtz. Verallgemeinerung der Sätze üb. die Statik monocykl. Systeme, p. 1197—1201.

1885. 25. Febr.

W. C. Röntgen. Versuche üb. die electromagnet. Wirkung der dielectr. Polarisation, p. 195-198.

Göttinger Nachrichten. 1885. Nr. 2.

F. Kohlrausch. Die electr. Leitungsfähigkeit wässeriger Lösungen im Zustande äusserster Verdünnung, p. 72-87.

Sitzungsber. d. Münchner Akademie. 1885. 15. Nr. 1.

- A. Miller. Ein Beitrag zur Kenntniss der Molecularkräfte, p. 9-92.
- E. Pfeiffer. Ueb. die electr. Leitungsfähigkeit d. Mischungen von Wasser und Alkohol, p. 93-108.
  - Separatabzüge aus den Berichten der Wiener Akademie.
- E. v. Fleischl. Die Deformation der Lichtwellenfläche im magnet. Felde (90. 18. Dec. 1884, p. 1151-67).
- K. Exner. Ueb. die durch zahlreiche, unregelmässig vertheilte Körperchen hervorgebrachten Beugungserscheinungen (90. 20. Nov. 1884, p. 827—879).
- K. Exner. Bemerkung üb. die Lichtgeschwindigkeit im Quarze (91. 5. Febr. 1885, p. 218-222.)

Schlömilch, Zeitschr. für Math. u. Phys. 1885. 30. Nr. 2.

H. Vogt. Geometr. Beweise des Satzes von der Minimalablenkung im Prisma, p. 111-112.

Monatshefte für Chemie. 1885. 6. Heft 1.

- J. M. Eder. Ueb. das Verhalten der Haloidverbindungen des Silbers gegen das Sonnenspectrum u. die Steigerung der Empfindlichkeit derselben gegen einzelne Theile des Spectrums, p. 1—47.
- V. v. Ebner. Ueb. den Unterschied krystallinischer u. anderer anisotroper Structuren, p. 48-62.

Chemische Berichte. 1885. Bd. 18. Heft 4-5.

- E. Schulze u. E. Bosshard. Ueb. das opt. Verhalten einiger Amidosäuren, 388-389.
- Ueb. das Vorkommen von Glutamin in den Zuckerrüben u. üb. das opt. Verhalten desselben, p. 390-391.

- A. Winkelmann. Zu der Abhandlung des Hrn. Landolt: "Veb. die Existenzdauer der unterschwestigen Säure in wässerigen Lösungen", p. 406-410.
- L. Dulk. Ueb. Gravitation u. Atomgewicht, p. 432-441.
- J. Schramm. Ueb. den Einfluss des Lichtes auf den Verlauf chem. Reactionen bei der Einwirkung der Halogene auf aromatische Verbisdungen, p. 606-609.

Liebig's Annalen. 1885. 228. Nr. 1.

P. Volkmann. Bemerkungen zu den Arbeiten des Hrn. R. Schiff: Ueb. die Capillaritätsconstanten der Flüssigkei'en bei ihrem Siedepunk, p. 96-111.

Chemisches Centralblatt. 1885. Bd. 16. Nr. 12.

W. Bachmeyer. Molecularsphäre u. Molecularstructur, p. 209-214.

Pflüger's Archiv. 1885. Bd. 36. Nr. 1-2.

L. Matthiessen. Ueb. Begriff u. Auswerthung des sogenannten Totalindex der Krystalllinse, p. 72-100.

Reichert-Du Bois-His' Archiv. 1885. Nr. 1-2.

J. v. Kries. Notiz über das Federrheonom, p. 85.

Astron. Nachrichten. 1885. 111. Nr. 2657.

A. F. Sundell. Ueb. die durch eine Temperaturvariation hervorgebrachte Aenderung in der Brennweite eines achromatischen Objectivs, p. 257-262.

Repertorium der Physik. 1885 21. Nr. 2-3.

- H. Götz u. A. Kurz. Galvanischer Widerstand von Drähten bei verschiedener Anspannung. Zweite Mittheilung, p. 87-114.
- W. Miller-Erzbach. Zusammenstellung der Verwandtschaftstafeln, du aus den Dichtigkeitsverhältnissen der chem. wirksamen Stoffe abgeleitet sind, p. 115—121.
- H. Hesehus. Ueb. ein Amperometer, das auf dem Peltier'schen Phinomen beruht, p. 151-153.
- V. v. Lang. Electromagnet. Experimente, p. 155-156.
- W. E. Fein. Electrische Lampen für Demonstrations- u. Projectionsversuche, p. 211-213.

Zeitschrift zur Förderung des phys. Unterrichts. 2. 1885.

- H. Emsmann. Universalräderapparat, p. 5-9.
- Stolzenberg. Der kartesianische Taucher, p. 10.
- A. Benecke. Schreibtelegraphenmodell für den Schulunterricht, p. 11-12.
  Klessling. Experimentelle Darstellung der Abhängigkeit der Tonköke
  von der Temperatur der Luft, p. 25-26.
- A. Handl. Tangentenbussole mit unmittelbarer Ablesung von Stromstärken, p. 26-27.
- Krebs. Tangentenskala am Verticalgalvanometer, p. 27-28.

- H. Emsmann. Ein höchst einfacher Schulapparat für electr. Influenz, p. 29-31.
- J. Ducrue. Apparat zum Torricelli'schen Grundrersuche mit Vartirung des Druckes auf das untere Niveau, p. 32-33.
- Bock. Apparat zur Demonstration der verschied. Lage des Schwerpunktes eines Massensystems, jenachdem die Theile fest oder lose miteinander verbunden sind, p. 33-34.
- Wronsky. Noch ein Parallelismus einer hydrodynam. u. einer electrodynam. Erscheinung nach Secchi, p. 34-36.
- H. Emsmann. Eine einfache Methode, die fundamentalen Phänomene der Farbenzerstreuung ohne Benutzung eines dunklen Zimmers zu beobachten, p. 36-41.
- K. Noack. Schulappara! zur Demonstration der Wechselwirkung galvan. Ströme, p. 41—44.
- Apparat zur Demonstration der ungleichen Ausdehnung verschied. fester Körper, p. 44-45.
- Kiessling. Pneumat. Feuerzeug, p. 45 46.
- A. Handl. Cartesianischer Taucher, p. 46.
- Bemerkung zu den Modellen des Auges, Mikroskops u. Fernrohrs von W. Neu, p. 46.
- Krebs. Magnet. Kraftlinien, p. 47.

ment, p. 109.

Centralblatt für Electrotechnik. 1885. 7. Nr. 6-8.

- J. Kessler. Ueb. die directe Messung Ampères, Ohm u. Volt mit der Tangentenboussole, p. 110-119.
- Fr. Križik. Ueb. die Anziehung von Solenoiden auf Eisenkerne, p. 136-138 u. 162-166.

Electrotechn. Zeitschrift. 1885. Bd. 6. Heft 3.

- E. Oelschläger. Temperaturerhöhung eines Drahtes beim Durchgange eines starken Stromes, p. 93-95.
- G. Steine. Umsetzung von Licht in Electricität, p. 117.
- 7. L. Huber. Verfahren zur Erzeugung von Electricität, p. 118.
- D. Frölich. Ueb. Fortschritte in der Theorie der Dynamomaschinen, p. 128-136.

Centralzeitung für Optik u. Mechanik. 1985. 6. Nr. 6-8.

- E. v. Gothard. Einfacher Apparat zur Demonstration des Foucault'schen Pendelversuchs, p. 68.
- Erckmann. Quecksilberregen unter der Luftpumpe, p. 70.
- Brezina. Das neue Goniometer der k. k. geolog. Reichsanstalt, p. 85-89.

Zeitschrift für Instrumentenkunde. 1885. 5. Heft 3.

T. Fuchs. Ueb. einige einfache Telephoneinrichtungen, p. 87-89.

Przibram, H. Scholz u. W. Wenzel. Constantes galvanisches Ele-

Comptes rendus. 1885. 100. Nr. 10-14.

Berthelot u. Werner. Substitutions bromées des phénols polyatomiques. p. 688-692.

Mascart. Sur la détermination de l'ohm par la méthode de l'amortime ment, p. 701.

Ch. V. Zenger. Études spectroscopiques, p. 731-733.

H. Pellat. Etudes des moyens employés pour prendre le potentiel de l'air. Force electromotrice de combustion, p. 735-737.

H. Le Chatelier. Sur la decomposition des sels par l'eau, p. 737-740. De Forcrand Chaleur de formation du glyoxal-bisulfide d'ammoniaque. p. 748-751.

Berthelot. Réaction du brome sur les chlorures et sur l'acide chlorhydrique. Nouvelle classe de perbromures, p. 761-767.

E. Bichat u. R. Blondlot. Sur les différences électriques entre la liquides et sur le rôle de l'air dans la mesure électrométrique de en différences, p. 791-793.

A. Gaiffe. Sur les galvanomètres à cadre curviligne, p. 794.

Ch. Truchot. Etude thermochimique du fluosilicate d'ammoniaque. p. 794-797.

P. Cazeneuve. Sur un camphre monochloré monobromé, p. 802-803.

E. Werner. Substitution bromée de l'hydrogène phénolique, p. 799-801.

J. Charpentier. Pile à circulation de liquide, p. 849-851.

H. Deslanders. Relations entre le spectre ultra-violet de la rapest d'eau et les bandes telluriques A, B, a du spectre solaire, p. 854-857. Ch. V. Zenger. La mésure des étoiles doubles au spectromètre, p. 901-902.

L. Laurent. Sur un appareil destiné à contrôler la courbure des sur

faces et la réfraction des lentilles, p. 903-905.

J. Boussinesq. Sur la résistance qu'oppose un liquide indéfini en réps, sans pesanteur, au mouvement varié d'une sphère solide qu'il mouille au toute sa surface, quand les vitesses restent bien continues et assez faible pour que leurs carrés et produits soient négligeables, p. 935-937.

K. Olszewski. Liquéfaction et solidification du formène et du deutorphe d'azote, p. 940-943.

Cailletet. Observations relatives à la communication précédente, p. 943 L. Henry. Sur les amides du groupe oxalo-adipique, p. 943-947.

Bull. de la Soc. internat. des Electriciens. 1885. 2. Febr.

L. Maiche. Mesure des faibles resistances, p. 67-72.

J. O. Morowicz. Le thermomicrophone, p. 78-80.

Soc. Franç. de Phys. 1885. 20. März.

G. Lippmann. Observations sur l'entretien électrique du diapason, p. 2. Journal de physique. (2) 1885. Vol. 4. Marz.

Mascart. Sur l'emploi de la méthode d'amortissement pour détermine la valeur de l'ohm, p. 101-109.

Vaschy. Note sur la théorie des appareils téléphoniques, p. 124-132.

G. Meslin. Sur la définition des gaz parfaits et les propriétés qui en résultent, p. 132-136.

Ann. de Chim. et de Phys. (6) 4. 1885. April.

A. Right. Recherches expérimentales et théoriques sur la lumière polarisée réfléchie par le pôle d'un aimant, p. 433—515.

Bull. de la Soc. Chim. de Paris. 1885. T. 43. Nr. 5-6.

A. Müller. Note sur la chaleur de formation, en liqueur étendu, de quelques sels d'amines, p. 213-217.

Berthelot u. Guntz. Sur l'absorption du chlore par le charbon et sur sa combinaison avec l'hydrogène, p. 259-260.

Berthelot u. Vieille. Nouvelle méthode sur la mesure de la chaleur de combustion du charbon et des composés organiques, p. 263-265.

Berthelot. Remarques sur le principe du travail maximum, p. 265-272.

Les Mondes-Cosmos (Nouvelle série). 1885. T. 34. Nr. 9.

Tommasi u. Radiguet. Pile sans métaux, p. 236-239.

La Lumière électrique. 1885. 15. Nr. 12-15.

- E. Menges. Nouveau galvanomètre astatique, p.543-544.
- A. Guerout. Sur un procédé mnémotechnique pour se rappeler la direction des courants induits par un champ magnétique, p. 577-579.
- C. Decharme. Application de l'éléctricité à l'étude des formes vibratoires des corps solides et des liquides, p. 49-58.
- Bloch. Une nouvelle forme d'électrophore, p. 91.

Bulletin de l'Acad. Roy. Belgique. 1885. (3) 9. Nr. 2.

van der Mensbrugghe. Études sur l'état sphéroidal; les explosions des machines à vapeur, p. 32-34.

Hirn. Recherches expér. et analytiques sur les lois d'écoulement et du choc des gaz en fonction de la temp. Rapports, p. 40-50.

Ch. Fievez. Recherches sur le spectre du carbone dans l'arc électrique en rapport avec le spectre des comètes et le spectre solaire. Rapport, p. 75-79.

Archives de Genève. (3) 1885. T. 13. März

R. Pictet. Nouvelles machines fregorifiques basées sur l'emploi de phénomènes physico-chimiques, p. 212-242.

Archives néerlandaises. 1884. T. 19. Nr. 4-5.

- F. C. Donders. Equations de couleurs spectrales simples et de leurs mélanges binaires dans les systèmes, p. 303-346.
- M. T. J. Stieltjes. Note sur le déplacement d'un système invariable dont un point est fixe, p. 372-390.
- D. J. Korteweg. Sur les trajectoires décrites sous l'influence d'une force centrale, p. 391-434.
- C. H. C. Grinuis. Sur l'équation complète du viriel, p. 461-478.

Recueil des Travaux Chim. des Pays-Bas. 1885. 4. Nr. 1.

- J. A. Groshans. Sur l'application de la loi des nombres de densité au dissolutions aqueuses, p. 1-31.
- H. W. B. Roozeboom. Sur la dissociation des hydrates de l'acide al fureux, du chlore et du brome, p. 65-74.
- J. A. Groshans. Sur la densité de quelques substances à l'état solide et à l'état de dissolution, p. 74-77.
- Verslagen en Mededeelingen der koninkl. Akad. van Weterschappen Amsterdam. (1) 3. Nr. 1-2.
- C. H. Grinwis. De volledige viriaalvergelijking, p. 19-36.
- V. A. Julius. Bijdrage tot de theorie de capillaire verschijnsele uitgebracht in de vergadering van 24. Sept. 1884, p. 220—223.
- T. J. Stieltjes. Quelques remarques sur la variation de la densité dou l'intérieur de la terre, p. 272-297.

Proc. of the Cambridge Phil. Soc. 1885. 5. Part III.

- R. T. Glazebrook. On the effect of moisture in modifying the refraction of plane polarised light by glass, p. 169-175.
- L. L. Wilberforre. On some experiments on the measurement of the capacity of a condenser, p. 175-182.
- C. T. Heycock u. F. H. Neville. On a simplified form of apparet for determining the density of ozone, p. 208-211.
- J. C. M'Connel. On the effects of self-induction of the galvanometer in the determination of the capacity of a condenser, p. 211-217.

Journ. of the Chem. Soc. of London. 1885. Märe.

T. E. Thorpe. On the atomic weight of titanium, p. 129-132.

Philosophical Magazine (5) 1885. Vol. 19. April.

- O. J. Lodge. On the seat of the electromotive forces in the voltaic all, p. 254-280.
- J. Hopkinson. On the quadrant-electrometer, p. 291-303.
- W. E. Ayrton u. J. Perry. The most economical potential-difference is employ with incandescent lamps, p. 304-313.

Chem. News. 1885. 51. Nr. 1320-24.

- T. S. Humpidge. On the atomic weight of glucinum, p. 121.
- Th. Turner. Eutexia, p. 133-135.
- W. N. Hartley. The absorption spectra of the alkaloids, p. 135-136. Phys. Soc. 14. März 1885, p. 138-139: Abney. Recent researches of radiation. J. A. Fleming. Characteristic curves of incandescellamps. C. Cleminshaw. Further experiments in spectrum and lysis. W. Thomson. Quadrantelectrometer.
- 28. März 1885, p. 173: G. F. Fitzgerald. On the structure of mechanical models, illustrating some properties in the other.
- Phil. Soc. of Glasgow, 18. März 1885, p. 174-178: J. J. Coleman

On the liquefaction of gases and other effects of extreme cold, and on some phenomena of high temperature.

Proc. of the London Math. Soc. 1884. Nr. 231-232.

H. Lamb. Note on the induction of electric currents in a cylinder placed across the lines of magnetic force, p. 270-275.

16. 1884. Nr. 232-234.

- On the motion of a viscous fluid contained in a spherical vessel, p. 27-32.
  - The Observatory. 1885. Nr. 96.
- E. W. Maunder. The motions of stars in the line of sight, p. 117-122.

  Silliman Journal (3). 1885. Vol. 29. März-April.
- J. Trowbridge. Measurement of strong electric currents, p. 236-237.
- H. Draper. Use of carbon bisulphide in prisms; being an account of experiments, p. 269-277.
- Atti della R. Acc. delle Scienze di Torino. 1884. 20. Nr. 1-2.
- Morea. Sulle equazioni generali per equilibrio dei sistemi continui a tre dimensioni, p. 43-53.
- Pagliani. Sul coefficiente di dilatazione e sul calore specifico a volume costante dei liquidi, p. 54-68.
- Guglielmo. Sul riscaldamento degli elettrodi prodotto dalla scintilla d'induzione nell' aria molto rarefatta, p. 263—278.
- Sull' influenza dell' estracorrente nella misura della resistenza delle coppie col metodo del Mance, p. 279—285.

Rend. della R. Acc. di Roma. 1885. 1. Nr. 7.

- De Franchis. Considerazioni sopra alcune relazioni tra le velocità di efflusso, i calori specifici ed i quadrati medi delle velocità molecolari dei gas, p. 293—210.
- Ascoli. Sopra un metodo per la calibrazione elettrica di un filo metallico, p. 197-203.

Gazzetta chimica italiana, 1884. 14. Nr. 10.

- —4. Bartolt. La conducibilità elettrica delle combinazioni del carbonio, p. 517—522.
- Di un singolare fenomeno elettr. osservato nell' alcool cetilico solido, p. 522-527.
- Bartolt u. E. Stracciati. Intorno ad alcune formole date dal sig. D. Mendelejeff per esprimere la dilatazione dei liquidi, e dai sig. Thorpe e Rücker per calcolare la temp. crit. dalla dilatazione termica, p. 527-539.
- Bartoll. Esame di una relazione fra il punto crit. ed il punto di sbollizione datta dal sig. Pawlewski e dal sig. Nadejdine, p. 540

  -543.
- Esperienza per provare se il vel<sub>no</sub> è o no impermeabile ai gas, p. 544

- A. Bartoli u. E. Stracciati. Le temp, crit, ed i volumi molecolare: gradi crit, per gl'idrocarburi C<sub>n</sub>H<sub>2 n+2</sub> dei petrolj di Pensilvania, p.5v. —553.
- A. Bartoli. Sulla coesistenza di formole empiriche diverse, collegato proprietà fisiche dei corpi ed in inspecie sulle relazioni dove entre la costante capillare dei liquidi e la coesione dei solidi, p. 553-562.

Öfersigt af kgl. Vetensk. Akad. Förhandl. 1884. 41. Nr. 5.

H. Gilden. Tillträgan on tätheten hos materien i verlsrymden, p. 17-26. Journal d. russ. phys.-chem. Gesellschaft. 1884. 17. Nr. 1-2.

Phys. Theil.

W. Stschegliujeff. Electrolytische Figuren von Nobili im Magnetidae.
p. 1-4.

N. N. Schiller. Zur Frage üb. den S'oss absolut fester Körper, p. 5-12. K. Jouk. Zur Frage üb. die Ausdehnung von Flüssigkeiten, p. 13-12. Petroff. Einige Erklärungen zu Krajewitsch's Bemerkungen, p. 20-23. Krajewitsch. Antwort an Hrn. Stoletoff, p. 25-29.

Th. Petruschefsky. Farben bei künstlicher Beleuchtung, p. 35-42.

N. P. Sluginoff. Berechnung einer electrischen Arbeit, p. 43.

W. W. Lermantoff. Ueb. die Regenbande im Spectrum d. Atmosphin. p. 44.

M. S. Walkow. Elementare Herleitung von Ohm's Formel, p. 45. N. N. Savitsky. Erläuterung der Construction von Accumulatoren nach Angaben von N. P. Buligin, p. 45.

Th. J. Kapustin. Magnetspectrum, p. 45.

Protokoll der 61. Sitzung, p. 29-33: Pomoyeff. Von der Zusammetwirkung constanter u. unveränderlicher Ströme. — Zomakion. Ich die Gesetze des Durchgangs der Electricität durch Gaze. — Golzbitzki. Versuche mit seinem Telephon, 14 Telephone im Kreise, desse Widerstand bei gleich 800 Werst Telegraphendraht ermöglichten, sit grösserer Präzission Rede u. Gesang zu hören.

Chem. Theil.

A. Menschutkin. Isomerie der Kohlenwasserstoffe nach d. Vertretungtheorie, p. 1-30.

Gadsjazky. Apparat zum automatischen Waschen von Niederschligep. 37-38.

P. Alexejeff. Ueb. Isomerie von Lösungen, p. 46-51.

Konowaloff. Dasselbe, p. 51-55.

Gustavson. Thermische Constanten d. Verbindung von Brom-Aluminius mit Kohlenwasserstoff, p. 56.

Alexejeff. Ueb. die Spannkraft der Dämpfe von Lösungen, p. 56.

G. Gustavson. Wärmeconstanten bei Verbindungen von Brom-Aluminius mit Kohlenwasserstoffen, p. 57-61.

# II. Separatabzüge.

- A. Bartoli. I volumi molecolari e le dilatazioni dei liquidi alle temp. corrispondenti (R. Acc. dei Lincei Roma 19. 1883/84), 58 pp.
- A. Bartoli u. E. Stracciati. Le proprietà fisiche degli idrocarburi CnH2n+2 dei petroli (R. Acc. dei Lincei Mem. d. Classe di Sc. fis., mat. e nat. 19. 1883/84), 31 pp.
- Intorno ad alcune formule date dal Sig. D. Mendeleef per esprimere la dilatazione dei liquidi dei Sig. T. E. Thorpe u. A. W. Rücker per calcolare la temperatura critica della dilatazione termica. Le temp. critiche e i volumi molecolari ai gradi critici per gli idrocarburi CnH2n+2 dei petrolii di pensilvania (Nouv. Cim. (3) 16. 1884), 21 pp.
- C. Barus. The electrical activity of ore-bodies (A paper read at the fortieth meeting of the Amer. Inst. of Mining Engineers. Philadelphia, Sept. 1884), 61 pp.
- G. Basso. Fenomeni di riflessione cristallina interpretati secondo la teoria elettromagnetica delle luce (Atti d. R. Acc. d. Sc. di Torino 20. 1835), 28 pp.
- R. Benoit. Construction d'étalons prototypes de l'ohm légal (Ann. télégraphiques. Sept.-Oct. 1884), 52 pp.
- A. Bernstein. Ueb. die electromotorische Kraft galvan. Elemente (Electrotechn. Z.-S. 6. 1885), 4 pp.
- L. Billotti. Teoria degli stromenti ottici con applicazimi ai telescopi ed alla fotografia celeste (Pubblicaz. del R. Osservatoria di Brera in Milano. 25. 1883), 237 pp.
- G. Cellérier. Méthode de classement, calculs des bulletins et étude numérique de l'erreur secondaire de compensation (J. Suisse d'Horlogerie 1885), 77 pp.
- G. Ferraris. Ricerche teoriche e sperimentali sul generatore secondario Gaulard e Gibbs (Mem. d. R. Acc. delle Sc. di Torino (2) 37. 1885), 73 pp.
- G. Foussereau. Recherches expér. sur la résistance électrique des substances isolantes (Inaug. Dissert. Paris 1885), 114 pp.
- O. Gusinde. Beiträge zu dem Thema: Ueb. den Ausfluss von Wasser durch kleine kreisförm. Oeffnungen (Inaug.-Dissertation Breslau 1885), 44 pp.
- B. Hasselberg. Zusatz zu meinen Untersuchungen üb. das zweite Spectrum des Wasserstoffs (Mél. phys. et chim. Bull. de l'Ac. imp. des Sc. de St. Pétersbourg, Dec. 1884, p. 203-214).
- Herrmann. Ueb. Krystallisationserscheinungen, welche mit der Lehre vom Isomorphismus im Widerspruch stehen (Sitzungsber. d. Würzburger phys.-med. Ges. 1884), 4 pp.
- S. Kowalewski. Ueb. die Brechung des Lichtes in krys!allinischen Mitteln (Acta mathematica 6. Stockholm 1884, p. 249-304.
- L. Mack. Der Winkelspiegel (Hoppe's Arch. 1885, p. 1-52).
- L. Matthiessen. Ueb. Begriff u. Auswerthung des sogen. Totalcylinders der Krystalllinse (Pflüg. Arch. 1885, p. 72-100).

- P. Mönnich. Ueb. den phys. opt. Bau des Rindsauges (Z.-S. für tergleichende Augenholkunde, Leipzig 1883), 30 pp.
- D. Padeletti. Le opere scientifiche di Leonardo da Vinci (Ann. d. R. Univ. di Napoli 1884/85), 34 pp.
- S. Pagliant u. A. Battelli. Sull' attrito interno nei liquidi (Atti d. R. Acc. d. Sc. di Torino 20. 1885), 30 pp.
- A. Ricco. Fenomeno di colorazione soggottiva prodotte dalla luce palsebrale (Ann. di Ottalmologia 13. 1884), 7 pp.
- A. Ritter v. Urbanitzky. Das electr. Licht (Ber. üb. d. internat. electr. Ausstell. in Wien 1883, p. 387-470).
- A. Zimmermann. Beiträge zur Erklärung der Anisotropie d. organ. Substanzen (Habilitationsschrift in Leipzig 1885), 20 pp.

## III. Neu erschienene Bücher.

- K. Ångström. Om strålande värmes diffusion från plana ytor. 8°. 55 pp. mit 2 Tof. Upsala, C J. Lundström, 1885.
- Annuaire de l'acad. roy. des sciences, des lettres et des beaux-arts de Belgique 1885. 8°. 535 pp. Bruxelles, Ch. F. Hoyez, 1885.
- Annuaire jour l'an 1885. Publié par le bureau des longitudes. 8°. 889 pp. Paris, Gauthier-Villars, 1885.
- Annuaire de l'observatoire de Montsouris pour l'an 1885. 8°. 625 pp. Paris, Gauthier-Villars, 1885.
- Berthelot. Les origines de l'alchimie. 8º. XX, 445 pp. Paris, G. Steinheil, 1885.
- J. Boussinesq. Application des potentiels à l'étude de l'équilibre et du mouvement des solides élastiques. 4°. 721 pp. Paris, Gauthier-Villars, 1885.
- Die Fortschritte der Physik im Jahre 1879. 8°. 1V, 335 pp. Berlin, G. Reimer, 1885.
- G. Lemoine. Études sur les équilibres chimiques. 8°. 330 pp. Paris, Dunod, 1881.
- J. Luvini. Sept. Études sur l'état phéroidal. 8°. 227 pp. Turin, Rovs u. Favale, 1884.
- F. Neumann. Vorlesungen üb. theoret. Optik, herausgeg. von E. Dors.
  8. VIII, 310 pp. Leipzig, B. G. Teubner, 1885.
- A. Wijkander. Om Värmet och Ljuset. 8°. 185 pp. Lund, C. W. K. Gleerup, 1885.
- H. Wild. Annalen des phys. Centralobservatoriums. Jahrg. 1883. Thl. I. 4°. LXXXIV, 189 pp., Theil II, LVI, 593 pp. Petersburg 1884.

# Literatur-Uebersicht (Mai).

## I. Journalliteratur.

Sitzungsberichte d. kgl. Akad. d. Wiss. zu Berlin. 1885.

- H. Landolt. Ueb. die Zeitdauer der Reaction zwischen Jodsäure und schwestiger Säure (26. März 1885), p. 249-284.
- J. Braun. Ueb. die Thermoelectricität geschmolzener Metalle (12. März 1885), p. 289-298.
- W. Müller-Erzbach. Die Dissociation wasserhaltiger Salze u. daraus abgeleitete Folgerungen über die Constitution der Salzbestandtheile (26. März 1885), p. 371-378.
- Verhandlungen d. phys. Gesellschaft in Berlin. 1885. Nr. 3-6.
- A. König u. F. Richarz. Ueb. Versuche betreffend die Plasticität des Bleies, p. 15-17.
- Neesen. Ueb. Versuche mit Geissler'schen Röhren, p. 17-18.
- Kalischer. Ueb. ein neues secundäres Element, p. 19-25.
- B. Schwalbe. Mittheilungen üb. einen eigenthümlichen Glasbruch, p.26-29.
- Kayser. Erklärung der Versuche von Müller-Erzhach: Ueber die Wirkungsweite von der Molecularkraft der Adhäsion, p. 29-33.
- Th. Gross. Ueb. eine neue Entstehungsweise galvan. Ströme durch Magnetismus, p. 33-41.

Wiener Anzeiger. 1885. Nr. 5-8.

- H. Pitsch. Ueb. die Isogyrenstäche der doppeltbrechenden Krystalle, p. 44-45.
- J. Schlesinger. Die mathemat. Formulirung des Gesetzes d. Erhaltung der Kraft ist unrichtig, p. 54-56.
- J. v. Hepperger. Ueb. die Verschiebung des Vereinigungspunktes der Strahlen beim Durchgange eines Strahlenbündels monochromatischen Lichtes durch ein Prisma mit gerader Durchsicht, p. 56-57.
- Klemenčič. Experimentaluntersuchung zur Bestimmung der Dielectricitätsconstante einiger Gase u. Dämpfe, p. 72-75.
- V v. Ebner. I. Die Lösungsflächen des Kalkspaths u. des Aragonits. II. Die Aetzfiguren des Kalkspaths. III. Die Lösungsflächen des Aragonits, p. 77.
- Separatabzüge aus den Berichten der Wiener Akademie.
- G. Adler. Ueb. die Energie u. den Zwangszustand im electrostatischen Felde II (90. 4. Dec. 1884), p. 1076-96.

Monatshefte für Chemie. 1885. 6. Heft 3.

S. v. Wroblewski. Ueb. den Gebrauch des siedenden Sauerstoffs, Stickstoffs, Kohlenoxyds, sowie der atmosphär. Luft als Kältemittel, p. 204 —248.

#### Chemische Berichte, 1885. Bd. 18. Heft 6-7.

- H. W. Voyel. Ucb. die verschiedenen Bromsilbermodificationen u. In Verhalten der Silberhaloidsalze gegen das Sonnenspectrum, p. 861-55.
- M. Rosenfeld. Uch. einen neuen Apparat zur volumetrischen Eichertger, p. 867—869.
- A. Naumann. Ueb. die Kahlbaum'sche sog. "spec. Remission" of Ausdruck der Abhängigkeit d. Siedetemperatur vom Luftdruck, p. 976.
- G. Krüss. Zur quantitatiren Spectralonalyse, p. 983-986.
- W. Hempel. Ueb. das Verhalten der verschiedenen Modificationen w Kohlenstoffs gegen Eisen bei hoher Temperatur, p. 998-1001.
- J. Thomsen. Ueb. das Moleculargewicht des flüssigen Wassers, p. 1995.
- L. Meyer n. K. Seubert. Ueb. die Einheit d. Atomgewichte, p. 1059-4.
- Das Atomgewicht des Silbers u. Prout's Hypothese, p. 1095-1104.
- A. Classen u. R. Ludwig. Quantitative Analyse durch Electrolyc. p. 1104-14.
- A. Fock. Ueb. einen neuen Thermoregulator, p. 1124-26.

Journal f. prakt. Chemie. 1885. Bd. 31. Heft 5-6.

- J. Traube. Ueh. die Bestimmung der Capillaritätsconstanten einiger wässeriger u. alkoholischer Lösungen durch Beobachtung der Steigkoleim capillaren Rohre, p. 177—218.
- W. Ostwald. U.b. die Zuverlässigkeit electr. Widerstandsbestimmungs mit Wechselströmen, p. 219-223.
- H. Frey. Ueb. die Basicität der Unterschwefelsäure, p. 223-233.

Deutsche meteorologische Zeitschrift. 1885. 2. Nr. 1-4.

- Hoppe. Ueb. atmosphär. Gewitterelectricität, p. 1-10 u. 100-114. Traumittler. Die trockenen Nebel, Dämmerungen u. vulkan. Ausbreite des Jahres 1783, p. 138-140.
- Oesterreichische Zeitschrift für Meteorologie. 1885. 19. April Lemström. Electr. Untersuchungen, p. 148-150.

Dingler's Journal. 1885. Bd. 256. Nr. 2-4.

R. Kayser. Caseinkitt als Ersatz für arabisches Gummi, p. 96. S. Schuckert. Strom- u. Spannungsmesser, p. 119-120.

Centralblatt für Electrotechnik. 1885. 7. Nr. 11. J. A. Lighthipe. Galvan. Element, p. 236.

Electrotechn. Zeitschrift. 1885. Bd. 6. Heft 4.

- C. Michalke. Ueb. die Entladung eines secundären Elements, p. 149-151.

  E. Reynier. Verwendung des doppeltchromsauren Natrons in galettementen, p. 171.
- Zeitschrift für Instrumentenkunde. 1885. 5. Heft 4. S. Czapski. Einige neue opt. Apparate von Prof. Abbe. p. 117-121.
- E. Lommel. Ueb. einige opt. Methoden u. Instrumente, p. 124-126.

- A. Steinhell. Ueb. die Bedingungen u. Fehler von Objectiven aus zwei Linsen, p. 132-136.
- W. G. Thompson. Demonstrationsmikroskop für Schulen, p. 137–138. F. Kühmater u. J. Wunnieck. Neuerungen an galvan. Elementen u.
- J. Bimswanger. Construction eines galvan. Elementes, p. 147.
- E. E. Senet. Schwefels. Eisen- u. Kalisalz- oder Eisenalaunelement, p. 147.
- Schutzmittel gegen das Rosten blanker Eisentheile, p. 147.

Glänzendes Schwarz auf Eisen, 148.

Batterien, p. 145-146.

Gäa. 1885. 21. Nr. 5.

H. Schulz. Zur Sonnenphysik, p. 280-289.

Comptes rendus. 1885. 100. Nr. 15-17.

- H. de la Goupillière. Théorèmes relatifs à l'actinométrie des plaques mobiles, p. 953-958.
- R. Rudau. Sur la loi des densités à l'intérieur de la terre, p. 972-974.
- J. Boussinesq. Résistance qu'éprouve un cylindre circulaire indéfini, plongée dans un fluide, à se mouvoir pendulairement suivant une direction perpendiculaire à son axe, p. 974—977.
- Gouy. Sur la diffraction de la lunière par un écran à bord rectiligne, p. 977-979.
- S. Wroblewski. Sur les phénomènes que présentent les gaz permanents évaporés dans le vide, sur la limite de l'emploi du thermomètre à hydrogène et sur la temp, que l'on obtient par la détente de l'hydrogène liquéfié, p. 979—982.
- F. M. Recoult. Influence de la dilution sur le coefficient d'abaissement du point de congélation des corps dissous dans l'eau, p. 982-984.
- C. Decharme. Sur les formes vibratoires des plaques carrées, p. 984—985.
  Clamond u. J. Carpentier. Nouveau dispositif de pile thermo-électrique, p. 985—987.
- A. Dupré. Sur une pile à deux liquides, p. 987-989.
- H. Fol u. E. Sarasin. Sur la profondeur à laquelle la lumière du jour penètre dans les eaux de la mer, p. 991-994.
- Joannis. Sur les oxydes de cuivre, p. 999-1001.
- J. Thoulet. Attraction s'exerçant entre les corps en dissolution et les corps solides immergés, p. 1002-5.
- L. Cailletet. Nouveau procédé pour obtenir la liquéfaction de l'erygène, p. 1033-35.
- Halphen. Sur le mouvement d'un corps grave, de révolution, suspendu par un point de son axe, p. 1065-68.
- H. Poincaré. Sur l'équilibre d'une masse fluide animée d'un mouvement de rotation, p. 1068-70.
- P. Berthot. Application de la formule empirique des forces mutuelles à la mécanique des solides et aux propriétés générales des corps, p. 1070 1073.

- L. Henry. Sur la volatilité dans les nitriles oxygènés. p. 1075-77
- M. Deprez. Sur la régulation de la vitesse des moteurs électriques p. 1128-31.
- Witz. Du régime de combustion des mélanges tonnants formés avec le gra d'éclairage, p. 1131-32.
- D. Klein u. J. Morel. Sur le dimorphisme de l'anhydride tellurenz e sur quelques-unes de ses combinaisons, p. 1140-43.

Soc. Franç. de Phys. 1885. 17. April bis 1. Mai.

E. Reynier. Sur quelques phénomènes pendant l'électrolyse, p. 1-:. Clemandot. Sur la trempe des aimants, p. 3-4.

Journal de physique. (2) 1885. Vol. 4. April.

- Gouy. Sur les effets simultanés du pouvoir rotatoire et de la dodéréfraction, p. 149-159.
- J. M. de Lépinay. Étude de la dispersion de double réfraction de quartz, p. 159-166.
- Hurion. Sur les effets thermiques des étincelles électriques, p. 167-17... Amagat. Sur la détermination du rapport, C<sub>1</sub>c, p. 174-177.

Ann. de Chim. et de Phys. (6) 4. 1885. Mai.

- D. Klein u. J. Morel. Sur l'acide tellureux et ses combinaisons silier avec les acides, p. 59-83.
- P. de Heen. Premier essai de théorie des liquides, p. 83-129.

Les Mondes-Cosmos (Nouvelle série). 1885. T. 34. Nr. 12. Un siphon, p. 317.

Revue scientifique. (3) 1885. T. 35. Nr. 15.

E. Grimaux. Les substances colloïdales et la congulation, p. 493-5.

La Lumière électrique. 1885. 15. Nr. 18.

De Tonelle. Un nouveau support isolant pour des expériences d'électricité statique, p. 247.

Journ. of the Chem. Soc. of London. 1885. April.

- L. T. Wright. The illuminating power of methane, p. 2141-202.
- P. F. Frankland. The illuminating power of hydrocarbons, p. 235-24%.

Philosophical Magazine (5) 1885. Vol. 19. Mai.

- J. C. M'Connel. Notes on the use of Nicol's prism, p. 317-332.
- R. H. M. Bosanquet. Electromagnets. III. Iron and s'ecl. New theory of magnetism, p. 333-340.
- O. J. Lodge. On the seat of electromotive forces in the voltaic cell. p. 340-365.
- E. Cleminshaw. Lecture-experiments on spectrum analysis, p. 365-36.

  J. A. Fleming. On the characteristic curves and surfaces of incondercence lamps, p. 368-385.
- J. Trombridge. Measurement of strong electrical currents, p. 396.

### Nature. 1885. Vol. 31. Nr. 801-804.

- A. M. Mayer. Methods of determining the density of the earth, p. 408-409.

  G. Forbes. Molecular dynamics, p. 461-463.
- J. S. Parker. The action of very minute particles on light, p. 482.
- Roy. Soc. London, 12. Febr. 1885, p. 423-424: J. T. Bottomley. Note on the condensation of gases at the surface of glass.
- 13. Jan. 1885, p. 449-451: Lord Rayleigh. On the constant of electromagnetic rotation of light in bisulphide of carbon.
- 5. März 1885, p. 473-474: T. S. Humpidge. On the atomic weight of glucinium.
- Roy. Soc. Edinburgh, 16. Febr. 1885, p. 428: W. Thomson. On energy in vortex motion.
- Roy. Soc. Dublin, 19. Jan. 1885, p. 498-499: G. F. Fitzgerald. On a model of illustrating some properties of the ether.
- Phil. Soc. Cambridge, 2. März 1885, p. 499-500. E. Hill. On some theorems in tides and long-waves. W. N. Shaw. On the electrical resistance of platinum at high temperatures.

## Chem. News. 1885. 51. Nr. 1322 u. 1326-27.

- Chem. Soc. 19. März 1885, p. 149-151: H. Brereton. Combustion in dried gases.
- 16. April 1885, p. 199: W. H. Shenstone. A modified Bunsen-burner. Phys. Soc. 25. April 1885, p. 212. Lord Rayleigh. On the theory of illumination of a fog. Lord Rayleigh. On a monochromatic telescope. A. W. Rücker. On the self-regulation of the compound-dynamo. J. W. Clarke. On the determination of the heat capacity of a thermometer.

### Amer. Chem. Journ. 1884. 6. Nr. 6.

- J. Remsen. Note in regard to the influence of magnetism on chemical action, p. 430-431.
- Rendic. della R. Acc. d. Sc. fis. e mat. Napoli. 1885. 24. Nr. 2.
- L. Palmieri. Supra alcune esperienze del Sig. Kalischer concernanti lo svolgimento d'elettricità nel cundensamento dei vapori, p. 26-28.
- Atti della R. Acc. delle Scienze di Torino. 1885. 20. Nr. 3-4.
- G. G. Ferria. L'ergometro per lo studio della stabilità delle costruzioni e della elasticità dei materiali, p. 310-312.
- E. Rotondi. Ricerche di chimica elettrolitica. Sulla saponificazione dei corpi grassi mediante il cloruro di sodio, p. 361-363.
- G. Busso. Fenomeni di riflessione cristallina interpretati secondo la teoria elettromagnetica della luce, p. 417-442.

Rend. della R. Acc. di Roma. 1885. 1. Nr. 9-10.

Padova. Ricerche sul equilibrio delle superficie flessibili ed inestensibili, p. 269-274 u. 306-309.

Volterra. Sulla deformazione delle superficie flessibili ed inestensibili, p. 274-278.

Il Nuovo Cimento. (3) 1885. 16. Jan. bis Febr.

- A. Naccart u. G. Guglielmo. Appendice alla nota: Sul riscaldamento degli elettrodi nell' aria molto rarefatta, p. 5-11.
- G. Luvini. Sullo stato sferoidale, p. 15-38.
- T. Calzecchi Onesti. Sulla conduttività elettrica delle limature metalliche, p. 38-42.
- A. Righi. Influenza del calore e del magnetismo sulla resistenza elettrica del bismuto, p. 42-68.

Journal d. russ. phys.-chem. Gesellschaft. 1884. 17. Nr. 3.

Phys. Theil.

Schukovsky. Ueb. den Stoss absolut fester Körper, p. 47-52.

Stoletoff. In Bezug auf die "Antwort" des Hrn. Kroje witsch, p. 52-51. Protokoll der 63. Sitzung, p. 55-57: O. D. Chwolson. Ueb. die wielen Lehrbüchern angeführten ungenügenden elementaren Beweise für die geradlinige Fortpflanzung des Lichts.

Chem. Theil.

- W. Alexejeff. Ueh. Lösungen von Flüssigkeiten in Flüssigkeiten, p. 99 109.
- J. Kleiber. Ueb. den chem. Bestand der Himmelskörper, p. 142.

# II. Separatabzüge.

- M. Bellutt v. R. Romanese. Sul calore di trasformazione da uno di altro sistema cristallino dell'azotato potassico (Atti d. Ist. Ven. 6) 3. 1885), 17 pp.
- Ph. Gilbert. Sur quelques conséquences de la formule de Green et sur la théorie du potentiel (Resal's Journ. de Math. 1884), 14 pp.
- K. R. Koch. Reiträge zur Kenntniss d. Elasticität des Eises (Sitsungber. d. naturf. Ges. zu Freihurg 1885), 16 pp.
- O. Littmann. Ueb. das Verhältniss von Längsdilatation u. Quercontration elast. Metallcylinder (Inaug.-Diss., Breslau 1885), 48 pp.
- A. Naccari u. G. Guglielmo. Sul riscaldamento degli elettrodi sell aria molto rarefatta (N. Cim. (3) 17. 1885), 9 pp.
- J. H. Stebbins. On the spectroscopic examination of Lauth's violet and methylene blue (J. of the Amer. Chem. Soc. 6. 1884, p. 304-305).
- A. Zimmermann. Molecular phys. Untersuchungen (Ber. d. deutch botan. Ges. 1. 1883, p. 1—32).
- Ueb. die Jamin'sche Kette (ibid. p. 384-395).

# Literatur-Uebersicht (Juni).

### I. Journalliteratur.

Sitzungsberichte d. kgl. Akad. d. Wiss. zu Berlin. 1885.

'r. Rüdorff. Ueb. die Löslichkeit von Salzgemischen (26. April 1885), p. 355-370.

'erhandlungen d. phys. Gesellschaft in Berlin. 1885. Nr. 7-8.

ampe. Ueb. die Bewegung eines Kreiskegels, der auf einer schiefen Ebene rollt, ohne dabei zu gleiten, p. 41-44.

Cayser. Ueb. Adsorption auf Glas, p. 44-46.

Vierteljahrecht. d. naturf. Ges. zu Zürich. 1884. 29. Heft 4.

itter. Das Trägheitsmoment eines Liniensystems, p. 305-317,

Separatabzüge aus den Berickten der Wiener Akademie.

'. v. Lang. Messung der electromotor. Kraft des electr. Lichtbogens (91. 16. April 1885, p. 844—849).

Grunert's Archiv. 1885. (2) 2. Heft 2.

[. Mack. Zur Theorie des Winkelspiegels, p. 220-222.

leitschrift für math. u. physikal. Unterricht. 1885. 16. Heft 4.

 Ruschtg. Ein didact. Hilfsmittel zur Erläuterung der Reciprocität von Magnetismus u. Electricität, p. 253—255.

Monatshefte für Chemie. 1885. 6. Heft 4.

Exner. Ueb. eine neue Methode zur Bestimmung der Grösse der Molecüle, p. 249-278.

Chemische Berichte. 1885. Bd. 18. Heft 8-9.

- 7. Erckmann. Ueb. Zersetzungsspannungen des Ammoniumcarbamats bei 47,25, 54,75 und 56,5°, 1154-56.
- Naumann. Zur Dissociationsspannung des Ammoniumcarbamats, p. 1157-59.
- r. Rudorff. Ueb. die Löslichkeit von Salzgemischen, p. 1159-62.
- Ein Vorlesungsversuch, p. 1162.
- . M. Eder. Das Verhalten der Silberhaloidsalze gegen das Sonnenspectrum u. die orthochromat. Photographie, p. 1265-67.
- \*Schramm. Ueb. den Einfluss des Lichtes auf den Verlauf chem. Reactionen bei der Einwirkung der Halogene auf aromat. Verbindungen, p. 1272-79.
- 7 Lunge. Ueb. die Existenz des Salpetrigsäureanhydrids im Gaszustande, p. 1376-84.

- G. Lunge. Ueb. die Löslichkeit des Stickoxyds in Schwefelsäure, p. 1391 1394.
- R. Anschittz. Ueb. die Bildung von Traubensäuremethyläther aus Rechtu. Linksweinsäuredimethyläther, sowie über die Dampfdichte des Traubensäureäthyläthers, p. 1397-1400.
- G. Kritss. Beziehungen zwischen der Zusammensetzung u. den Absorptionsspectren organ. Verbindungen, p. 1426-33.
- W. Hempel. Apparate u. Einrichtungen des Laboratoriums zu Dresden, p. 1434-40.
- C. Langer u. V. Meyer. Ueb. die Dichte des Schweftigsäuregass bei Weissglühhitze, p. 1501-4.

Liebig's Annalen. 1885. 228. Nr. 3.

- L. Th. Reicher. Ueb. die Geschwindigkeit der Verseifung, p. 257-287.

  Journal f. prakt. Chemie. 1885. Bd. 31. Heft 7-9.
- F. Stohmann. Calorimetr. Untersuchungen, p. 273-306.
- W. Ostwald. Studien zur chem. Dynamik. Vierte Abhandl. Die Inversion des Rohrzuckers. II, p. 307-317.
- J. Kanonnikoff. Untersuchungen üb. das Lichtbrochungsvermögen chem. Verbindungen, p. 321-363.
- Zeitschrift für Krystallogr. u. Mineral. 1885. Bd. 10. Heft 2-3.
- E. Blastus. Zersetzungsfiguren an Krystallen, p. 221-239.
- C. Hintze. Krystallograph. Beziehungen der Terpentetrabromide, p. 252 260.
- A. Schrauf. Vorlesungsversuch, betreffend die Lenderung der präexitirenden Schwingungsrichtung durch einen anisotropen Körper, p. 261-261.
  - Neues Jahrb. für Mineral., Geol. u. Paläontol. 1885. 1. Nr. 3.
- Th. Liebisch. Ueb. die Totalreflexion an optisch einaxigen Krystalles.

  Astron. Nachrichten. 1885. 111. Nr. 2664.
- J. Kleiber. Ueb. die Wirkungen des kosmischen Stoffes auf die Gröss u. Bewegung der Planeten, p. 385-392.

Deutsche meteorologische Zeitschrift. 1885. 2. Nr. 5.

Vettin. Experimentelle Darstellungen von Luftbewegungen III, p. 172-181

Dingler's Journal, 1885, Bd. 256. Nr. 5.

E. Vohwinkel. Neues const. Element mit übermangansaurem Albak von hoher Spannung u. unerreichter Stromstärke, p. 218—221.

Repertorium der Physik. 1885. 21. Nr. 4-5.

- A. Kurz. Electr. Theorie u. Messungen in der Schule, p. 241-251.
- F. Daurer. Universal Pachytrop, p. 281-289.
- E. v. Fleischl. Das Spectropolarimeter, p. 323-331.

Polytechnisches Notizblatt. 1885. 40. Nr. 11. Galvanische Batterien, p. 160-161.

Zeitschrift zur Förderung des phys. Unterrichts. 2. 1885. Nr. 3.

H. Emsmann. Das phys. Cabinet u. Lehrzimmer, p. 49-51.

Gantzer. Apparat zur Demonstration der drei Gleichgewichtslagen, p. 52-53.

Centrifugalmaschine für Fussbetrieb, p. 54.

H. Emsmann. Der kartesianische Taucher kein Spielzeug, p. 55-57.

A. Beneke. Hydraulische Presse, p. 58-61.

E. Schulze. Ein Nebenapparat zur Luftpumpe, betreffend den Gewichtsverlust der Körper in der Luft, p. 61.

H. Emsmann. Der Aneroidring, p. 62-64.

Kiessling. Demonstration der Tonbildung in Orgelpfeifen, p. 64-66.

Noack. Ein einfacher Brenner für monochromat. Licht, p. 67-69.

Pascal'scher Apparat, p. 69-70.

Uebereinanderschichtung verschied. schwerer Flüssigkeiten, p. 70.

Centralblatt für Electrotechnik. 1885. 7. Nr. 12-14.

Dolbear. Telephonstudien, p. 248-252.

F. Daurer. Universal-Pachytrop, p. 252-258.

Uppenborn. Die electr. Messinstrumente, p. 269-270.

Trouvé. Feuchte galvan. Elemente, p. 291-294.

Centralzeitung für Optik u. Mechanik. 1885. 6. Nr. 11.

J. Wimshurst. Eine grosse sieben Fuss hohe Electrisirmaschine, p. 128

-129.

Zeitschrift für Instrumentenkunde. 1885. 5. Heft 5-6.

S. Czapski. Einige neue opt. Apparate von Prof. Abbe, p. 149-158.

J. W. Giltay. Eine neue Form der Wheatstone'schen Brücke, p. 158-161.

R. Hennig. Ueb. einige Fehlerquellen der Wage, p. 161-163.

Fr. Fuchs. Nachricht üb. die im vorigen Jahrgange beschriebene Influenzmaschine, p. 163.

A. Dun. Zweizelliges galvan. Element, p. 179.

H. Krüss. Ueb. Spectralapparate mit automatischer Einstellung, p. 181 – 191.

H. Westien. Mittheilungen aus dem physiolog. Institut der Universität Rostock i/M. (Quecksilberbüchse), p. 196-200.

E. Lommel. Bemerkungen zu dem Aufsatze: Ueb. einige opt. Methoden u. Instrumente, p. 200.

Laterna magica. 1885. 7. Nr. 2.

W. Thörner. Die Verwendung der Projectionskunst im Anschauungsunterrischt, p. 17-40.

Gäa. 1885. 21. Nr. 6.

R. Assmann. Mikroskopische Beobachtung der Wolkenelemente, p. 374

Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

Comptes rendus, 1885, 100. Nr. 18-23.

- M. Deprez. Sur la régulation de la vitesse des moteurs électriques, p. 1162-65.
- A. d'Arsonval. Sur la suppression des vapeurs nitreuses de la per Bunson et sur une nouvelle pile se dépolarisant par l'air, p. 1165-67
- A. Cornu. Sur les raies spectrales spontanément renversables et l'autogie de leurs lois de répartition et d'intensité avec celles des raies de l'hydrogène, p. 1181-88.
- Cailletet u. Bouty. Sur la conductibilité électrique du mercure et des métaux purs, aux bases températures, p. 1188-91.
- Krouchkoll. Sur la polarisation des tubes capillaires métalliques propriée l'écoulement des liquides sous hautes pressions, p. 1213-14.
- Jabloschkoff. Sur une pile nouvelle dite auto-accummulateur, p. 1214 —1216.
- C. Vincent u. J. Chappuis. Sur les tensions et les points critiques du quelques vapeurs, p. 1216-18.
- R. Engel. Sur la limite de combinaison des bicarbonates de magnésie et de potassium, 1224-27.
- Osmond. Étude calorimétrique des effets de la trempe et de l'écrouisure sur l'acier fondu, p. 1228-31.
- J. Jamin. Sur le rayonnement nocturne, p. 1273-76.
- E. Mercadier. Sur la vérification des lois des vibrations des la circulaires, p. 1290-92 u. 1335-38.
- E. Demarçay. Sur la production d'étincelles d'induction de temp. ... vées et son application à la spectroscopie, p. 1293-95.
- G. Planté. Sur les propriétés particulières du courant électrique projet par la machine rhéostatique, p. 1338-40.
- A. Crova u. P. Garbe. Détermination et enregistrement de la chare des accumulateurs, p. 1340-43.
- D. Gernez. Sur le phénomène de la surfusion cristalline du soujre d' sur la vitesse de transformation du soufre prismatique en octaédrique. p. 1343-45.
- P. Sabatier. Sur la composition du persulfure d'hy trogène et sur la varieté nacrée du soufre, p. 1346-47.
- H. Becquerel. Mesure du pouvoir rotatoire magnétique des corps : unités absolues, p. 1374-77.
- M. de Lépinay. Méthode optique pour la mesure absolue des petites longueurs, p. 1377-79.
- W. Crookes. Sur la spectroscopie par la matière radiante, p. 1380-
- D. Gernez. Sur la vitesse de transformation du soufre prismatique et octaedrique, p. 1382-85.
- P. Curie. Sur les répétitions et la symmétrie, p. 1393-96.
- L. de Boisbaudran. Sur un nouveau genre de spectres métalliques. p. 1437-40.
- F. Lucas. Radiations émises par les charbons incandescents, p. 1454-3
- E. Hospitalier. Sur la mesure des courants redressés, p. 1456-58.
- Tscheltzow. Étude thermochimique sur les accumulateurs, p. 1458-64

- F. Bellamy. Action de quelques métaux sur le mélange d'acétylène et d'air, p. 1460-61.
- P. Didier. Sur les sulfures de cérium et de lanthane, p. 1461-63.

Soc. Franç. de Phys. 1885. 5. Juni.

D. Gernez. Sur la production des cristaux octaédriques et prismatiques de soufre, p. 1-2.

Journal de physique. (2) 1885. Vol. 4. Mai.

- G. Foussereau. Recherches sur la résistance électrique des substances isolantes, p. 189-220.
- A. Potier. Sur la théorie du contact, p. 220-221.
- Duhem. Sur le renversement des raies du spectre, p. 221-225.
- Meslin. Sur les dimensions de la force électromotrice et du potentiel.

  Application à la définition de la capacité, p. 225-226.

Ann. de Chim. et de Phys. (6) 4. 1885. Juni.

- J. Guy. Étude sur l'absorption du bioxyde d'azote par les sels de protoxyde de fer, p. 145-204.
- G. Foussereau. Recherches expérimentales sur la résistance électrique des substances isolantes, p. 241-288.

Bull. de la Soc. Chim. de Paris. 1885. T. 43. Nr. 9.

D. Tommasi. Électro-pseudolyse, p. 418-420.

Les Mondes Cosmos (Nouvelle série). 1885. T. 34. Nr. 17. Piles inversables, p. 470.

La Lumière électrique. 1885. 15. Nr. 21-24.

- P. Jabloschkoff. Sur une pile nouvelle dite auto-accumulateur, p.382-383.
- G. Ferraris. Recherches théoriques et expérimentales sur le générateur secondaire Gaulard and Gibbs, p. 397-407. 460-465 u. 551-561.
- Kapp u. Crompton. Les instrumentes de mesure, p. 484-485.
- C. Decharme. Application de l'éléctricité à l'étude des formes vibratoires des corps solides et des liquides, p. 493-502.

La Nature. 1884. T. 13. Nr. 626.

C. Sigalas. Expérience sur l'élasticité des corps (Umschlag).

Bulletin de l'Acad. Roy. Belgique. 1885. (3) 9. Nr. 4.

P. de Heen. Sur la tension des vapeurs saturées. — Modification à apporter à la loi de Dalton, p. 281-286.

Archives de Genève. (3) 1885. T. 13. Mai.

- R. Pictet. Nouveaux dispositifs pour machines frigorifiques, p. 397-408.
  - Recueil des Travaux Chim. des Pays-Bas. 1885. 4. Nr. 2.
- H. W. B. Roozeboom. Solubilité de l'acide bromhydrique à des temp. et sous des pressions différentes, p. 102-107.

H.W.B.Roozeboom. Dissociation de l'hydrate HBr? H<sub>2</sub>O, p. 108-124. D. van der Waals. Influence de la temp. sur la richesse en gaz d'une solution et sur l'équilibre entre des solutions gazeuses et des hydrates solides, p. 135-138.

· Journ. of the Chem. Soc. of London. 1885. Mai bis Juni.

H. B. Baker. Combustion in dried gases, p. 349-352.

W. A. Shenstone. A modified Bunsen burner, p. 378-379.

Philosophical Magazine (5) 1885. Vol. 19. Juni.

- O. Heaviside. On the electromagnetic wave-surface, p. 397-419.
- E. H. Hall. On the rotation of the equipotential lines of an electric current by magnetic action, p. 419-438.
- G. F. Fitgerald. On the structure of mechanical models illustrating some properties of the ether, p. 438—443.
- Lord Rayleigh. On the theory of illuminating in a fog, p. 443-446.
- A monochromatique telescope, with application to photometry, p. 446-447.
- O. J. Lodge. Note on a slight error in the customary specification of a thermoelectric current direction, and a querry with regard to a point is thermodynamics, p. 448—453.
- W. W. J. Nicol. On supersaturation of salt-solutions, p. 453-461.
- Malcolm. On binocular glasses adjustable to eyes having unequal focul length, p. 461-462.
- A. W. Rücker. On the self-regulation to the compound dynamo, p. 482

  —381.
- O. J. Lodge. On the identity of energy, in connection with Mr. Poyeting's paper on the transfer of energy in an electromagnetic field, and on the two fundamental forms of energy, p. 482-487.
- On the path of electric energy in voltaic circuits. Appendix to a paper on the seat of the electromotive forces in the Voltaic cell, p. 487—491.

Nature. 1885. Vol. 31. Nr. 805-809.

- G. F. Fitzgerald. Molecular dynamics, p. 503.
- G. H. Darwin. The cosmogonic theory of M. Faye, p. 506-508.
- G. Forbes. Sir W. Thomson on molecular dynamics. II, p. 508-512. III, p. 601-603.
- G. G. Stokes. On a remarkable phenomenon of crystalline reflection.
  p. 565-568.
- Roy. Soc. London, 26. März 1885, p. 545-546: W. H. Preece. On the peculiar behaviour of glow lamps when raised to high incandescence.
- 16. April 1885, p. 617: Ch. Tomlinson. Note on an experiment by Chladni.
- Roy. Soc. Edinb. 2. März 1885, p. 546-547: Tait. The kinetic theory and synchronism, which occur in a tract.

32. 1885. Nr. 810-813.

G. F. Fitzgerald. Sir W. Thomson and Maxwell's electro-magnetic theory of light, p. 4-5.

- A. Michelson. On M. Wolf's modification of Foucault's apparatus for the measurement of the velocity of light, p. 6-7.
- Lord Rayleigh. Self-induction in relation to certain experiments of Mr. Willoughby Smith, and to the determination of the ohm, p. 7.
- C. L. Morgan. Some experiments on the viscosity of ice, p. 16-17.
- S. Bidwell. On certain spectral images produced by a rotating vacuumtube, p. 30-31.
- G. S. Buckton. Notes on the action of the Wimshurst induction machine, p. 51-52.
- H. Muirhead. Spectral images, p. 55.
- W. J. Ibbetson. On the terminology of mathemat. theory of elasticity, p. 76-77.
- Roy. Soc. London, 23. April 1885, p. 45-46: Sh. Bidwell. On the changes, produced by magnetisation in the length of rods of iron, steel and nickel. p. 69: J. Hopkinson. Magnetisation of iron.

### Chem. News. 1885. 51. Nr. 1328-33.

- G. Williams. Note on the occlusion of hydrogen by zinc dust and the meteoric iron of Lenarto, p. 146-147.
- L. C. Levoir. Determination of friction with gases flowing through pipes, p. 229.
- Th. Hart. Note on the motions of camphor particles on the surface of water, p. 277-378.
- Chem. Soc. 7. Mai 1885, p. 233-235: W. N. Hartley. Researches on the relation between the molecular structure of carbon compounds and their absorption spectra.
- 21. Mai 1885, p. 259—261: W. J. Russell. Spectroscopic observations on dissolved cobaltous chloride.
- Phys. Soc. 9. Mai 1885, p. 236: W. Ramsay u. S. Young. On evaporation and dissociation. S. P. Thompson. On a model illustrating the propagation of electromagnetic wave.
- 23. Mai 1885, p. 261: Sh. Bidwell. Experiments showing the variations caused by magnetisation in the length of iron, steel and nickel rods. Sh. Bidwell. Note on the action of light in diminishing the resistance of selenium. J. W. Clark. On certain cases of electrolytic decomposition.
- Chem. u. Phys. Soc. University College, 7. Mai 1885, p. 237: A. H. Fiton. Some experiments on induction.
  - Proc. of the London Math. Soc. 1884. Nr. 235-236.
- H. Lamb. On the motion of a viscous fluid contained in a spherical vessel, p. 33-43.

The Observatory. 1885. Nr. 97.

W. Huggins. On the solar corona, p. 153-159.

**Young.** Dasselbe, p. 153-159.

Journ, of the Soc. of Telegraph Engineers, 1885, 13. Nr. in

D. Salomons. On const. electromotive force in an electric light circuit p. 117-155.

Amer. Chem. Journ. 1885. 7. Nr. 1.

J. Bell. Notes on the absorption spectrum of nitrogen perovide. p. 32-se
- Spectroscopic determination of lithium, p. 35-36.

Silliman Journal (3). 1885. Vol. 29. Mai.

- J. Trowbridge u. A. L. McRue. Elasticity of ice. p. 349-355.
- J. Troubridge u. H. V. Hayes. Application of photography to electric measurements, p. 377.
- O. T. Sherman. Relation between the residual elasticity and the choconstitution of glass, p. 385-386.

Atti della R. Acc. dei Lincei, Roma (Memorie). 1883. 14.

Cantoni. Sperienze sulla polarizzazione elettrica delle lamine colbente p. 46-48.

15. 1883.

Semmola. Interno a' suoni eccitati in una lamina e in una corda atterversate dalle frequenti scariche laceranti di una macchina elettrica p. 457-459.

Cantoni. Relazioni fra la polarizzazione elettrica dei coibenti e la pilerizzazione dei magneti, p. 481-508.

Rend. della R. Acc. di Roma. 1885. 1. Nr. 11.

- De Franchis. Considerazioni sopra alcune relazioni tra la velocità è efflusso, i calori specifici e le velocità molecolari dei gas, p. 331-335.
- Öfersigt af kgl. Vetensk. Akad. Förhandl. 1884. 41. Nr. 9-19.
- G. R. Dahlander. Om on egenskap hos den elektriska potentialen. p. 5-10.
- R. Rubenson. Om ljusets gång genom isotropiska ämnen, p. 3-50.
- Oversigt over det K. D. Videnskabernes Selskabs Forhanilingar. 1885. Nr. 3.
- C. Christiansen. Undersogelser over de hvide legemers optiske Egestaber, p. 115-142.

# II. Separatabzüge.

- H. H. Bates. The phys. basis of phenomena (Bull. of the phil. Soc. of Washington 7. 1885, p. 40-68.
- A. Battelli. Aberrazione di sfericità nei telescopi di Gregori e Camprain (Atti d. R. Acc. d. Sc. di Torino 20. 1885), 9 pp.
- S. Cappa. Sulle forze interne che si svolgono nei liquidi in movimento (ibid.), 23 pp.

- A. Colson. Recherches sur les substitutions dans les méthylbenzines (Inaug.-Diss. Paris 1885), 50 pp.
- S. Exner. Ein Mikrorefractometer (Arch. f. mikr. Anatomie 25. 1885, p. 97-112).
- H. Farquhar. Empirical formulae for the diminution of amplitude of a freely oscillating pendulum (Bull. of the phil. Soc. of Washington 7. 1885, p. 89—92).
- R. Ferrini. La teoria cinetica dei gaz ed il limite dell' atmosfera (Rend. d. R. Ist. Lomb. (2) 18. 1885), 19 pp.
- G. F. Fitzgerald. On a model illustrating some properties of the ether (Scient. Proc. of the Roy. Dublin Soc. 1885, p. 407-419).
- W. Giese. Ueb. die in einer geschlossenen Kreisleitung auf d. deutschen Polarstation zu Kingawa beobachteten Erdströme u. eine sich daran knüpfende Methode zur Bestimmung des Ohms (Electrotechn. Zeitschr. 1885. Febr.), 5 pp.
- G. Guglielmo. Sull' influenza dell' estracorrente nella misura della resistenza delle coppie col metodo del Mance (Atti d. R. Acc. d. Sc. d. Torino 20. 1884), 9 pp.
- Sul riscaldamento degli elettrodi nell' aria molto rarefatta (ibid.), 18 pp.
  W. Huggins. The solar corona (Roy. Inst. of Great Britain 20. Febr. 1885), 13 pp.
- V. A. Julius. Bijdrage tot de theorie der capillaire verschijnselen (K. Ak. van Wetensch. te Amsterdam 1885), 63 pp.
- E. Kayser. Analyse d. Beugungserscheinungen, welche durch einen Spalt entstehen (Naturforsch. Ges. zu Danzig 6. 1885), 34 pp.
- Kiessling. Ueb. die geograph. Verbreitung des Bishop'schen Sonnenringes (Das Wetter 2. 1885, p. 81-89).
- L. Knudsen. Sur un app. à temp. constante (Meddelelser fra Carlsberg Laboratoriet, Kjöbenhavn 1884, p. 78-87).
- M. Krieg. Beiträge zum zeitlichen Verlauf der galvan. Polarisation (Inaug.-Diss. Halle 1884), 47 pp.
- L. Lange. Nochmals üb. das Beharrungsgesetz (Wundt, Phil. Studien II, p. 539-545).
- Langley. Researches on solar heat and its absorption by the earth atmosphere (Unit. States of Am., War Dept. Professional papers of the Signal service Nr. 15. 1884), 242 pp.
- K. Lasswitz. Zur Rechtfertigung der kinetischen Atomistik (Vierteljahrschr. f. wissenschaftl. Phil. 19. 1885, p. 137-161).
- Th. Liebisch. Ueb. Totalreflexion an opt. einaxigen Krystallen (Neues Jahrb. f. Mineral. etc. 1. 1885, p. 246-253).
- H. Linsenbarth. Zur Theorie der Ampère'schen Versuche, wonach zwei in derselben Geraden gelegene Elemente desselben Stromes sich abstossen (Inaug.-Diss. Halle 1884), 26 pp.
- L. Lorenz. Bestemmelse of kviksolvsojlers elektriske ledningsmodstande i absolut elektromagnetisk maal (Vidensk. Selk. Skr. 6 Raekke, naturvid. og math. Afd. II. 7. 1885, p. 311-333).
- C. Löscher. Ueb. magnet. Folgepunkte (Inaug.-Diss. Halle 1884), 43 pp.

- J. G. McGregor. On the density and thermal expansion of solution of copper sulphate (Trans. Roy. Soc. Canada 1884, p. 76-79).
- W. Ramsay u. S. Young. Influence of change of condition from the liquid to the solid state of vapour pressure (Phil. Trans. Part II 1864. p. 461-478).
- Lord Rayleigh. A lecture experiment on induction (British Ass. Report 1884), 1 p.
- On telephoning through a cable (ibid.), 1 p.
- On a galvanometer with twenty wires (ibid.), 1 p.
- On Clark's standard cell (ibid.), 1 p.
- A. W. Ritcker. Liquid films (Roy. Inst. of Great Britain 20. Min 1885), 7 pp.
- Sohncke. Ueb. d. Ursprung der Gewitterelectricität (Sitzungsber. d. Jena'schen Ges. f. Medicin u. Naturwiss. 1885), 6 pp.
- A. F. Sundell. Ueb. eine Modification der Quecksilberluftpumpe (Acts Societatis Scientiarum Fennicae Helsingfors 15. 1885), 11 pp.
- Tatt. Note on a plain strain (Proc. of the Edinb. Math. Soc. 1854 5.
- R. Thalen. Sur le spectre du fer obtenu à l'aide de l'arc électrique (Rog. Soc. des Sc. d'Upsala 26. Sept. 1884), 49 pp.
- G. Vicentini. Sulla conducibilità elettrica dei sali in soluzioni acquese molto diluite (Atti d. R. Acc. d. Sc. di Torino. 20. 1885), 29 pp.
- H. C. Vogel. Einige Beobachtungen mit dem grossen Refractor der Wiener Sternwarte (Publicat. des astrophys. Observat. zu Potsdam 4. 1884), 39 pp.
- Warnou u. Leclanché. Les constantes des piles (Bull. de la Soc. Belse d'Électriciens. 2. 1885, p. 68-69).
- G. Wyrouboff. Sur la pseudosymétrie des hyposulfates hydraté dont du pouvoir rotatoire (Bull. de la Soc. Minéral. de France 1885, Het. 3 u. 4, p. 1-8).
- Sur les formes cristallines des acétates doubles d'urane et de lithir (ibid., p. 8-15).
- C. A. Young. Theories regarting the sun's corona (North Amer. Recie. p. 173-182).

## III. Neu erschienene Bücher.

- E. Czyrniansky. Chem.-phys. Theorie aus der Anziehung u. Rotation der Uratome. 8°. 48 pp. Krakau, Universitätsbuchdruckerei, 1885. Th. Homén. Undersökning om eletrisku motståndet hos förtunnad ligit 8°. 64 pp. Helsingfors 1883.
- J. Ktessling. Die Dämmerungserscheinungen im Jahre 1883 u. ihr phys. Erklärung. 8°. 53 pp. Hamburg u. Leipzig, Leop. Voss, 1861.

# Literatur-Uebersicht (Juli).

## I. Journalliteratur.

Berichte d. kgl. sächs. Ges. d. Wissensch. 1885. Nr. 1-2.

- H. Bruns. Ueb. die Rotation eines starren Körpers, p. 55-59.
- M. v. Frey u. E. Wiedemann. Ueb. die Verwendung der Holtz'schen Maschine zu physiol. Reizversuchen, p. 181-189.
- Separatabzüge aus den Berichten der Wiener Akademie.
- J. Klemenčič. Experimentaluntersuchung über die Diëlectricitätsconstante einiger Gase u. Dämpfe (91. 19. März 1885, p. 712-759).

Crelle's Journal. 1885. Bd. 98. Heft 4.

- A. Schönflies. Zur Theorie der Bewegung starrer räumlicher Systeme, p. 265-280.
- J. Weingarten. Notiz über die Brennlinien eines unendlich dünnen Strahlenbündels, p. 289-230.

Monatshefte für Chemie. 1885. 6. Heft 5.

.J. M. Eder. Spectroskop. Untersuchung von Normallichtquellen u. die Brauchbarkeit zur Bestimmung von Lichtempfindlichkeit, p. 363-368.

Chemische Berichte. 1885. Bd. 18. Heft 10.

- A. Potilitzin. Ueb. das Verhältniss zwischen den Bildungswärmen der Salze u. den Anfangsgeschwindigkeiten ihrer Bildung, p. 1522-27.
- R. Rathke. Ueb. die Natur des Schwefelselens u. der Legirungen, p. 1534-38.
- R. Schiff. Zur Bestimmung des spec. Gewichts von Flüssigkeiten bei höherer Temperatur, p. 1538-40.
- Ueb. einige phys. Eigenschaften des Thiophens, p. 1601-5.

Liebig's Annalen. 1885. 229. Nr. 1-2.

R. Schiff. Notiz zu Hrn. Paul Volkmann's Bemerkungen, p. 199-203. H. Bauer. Ueb. die Siedepunktsanomalien der chlorirten Acetonitrile u. ihrer Abkömmlinge, p. 163-199.

Journal f. prakt. Chemie. 1885. Bd. 31. Heft 10-11.

- W. Ostwald. Electrochem. Studien. II. Abth. Das Verdünnungsgesetz, p. 433-462.
- W. H. Perkin. Ueb. magnet. Circular polarisation der Verbindungen im Verhältniss zu deren chem. Constitution, mit Bemerkungen üb. die Darstellung u. die spec. Gewichte der untersuchten Körper, p. 481-513.
- J. Traube. Einfluss der Temperatur auf den capillaren Randwinkel, p. 514-527.
- J. Walther. Apparate für chem. Laboratorien (galvan. Elemente, Voltameter), p. 527—538.

Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

C. Willgerodt. Ueb. die Anwendung von Elementen, Oxyden. Sulfde u. Sauerstoffsalzen zur Halogenübertragung, p. 539-549.

Tschermak's mineralog. Mittheil. 1885. 7. Nr. 2.

A. Becker. Ueb. die Schmelzbarkeit des kohlensauren Kalkes, p. 122-145.

Repertorium der Physik. 1885. 21. Nr. 6.

W. Müller-Erzbach. Die Wirkungsweite von der Molecularkraft der Adhäsion, p. 407-414.

Zeitschrift zur Förderung des phys. Unterrichts. 2. 1885. Nr. 1 (Nachtrag) u. 4-6.

A. Handl. Demonstration des Gesetzes vom hydraulischen Bodendruck.
p. 12-14.

Projectionsapparat mit Glühlichtbeleuchtung, p. 14.

Wronsky. Ein Versuch üb. die Elasticität des Wassers, p. 15-16.

G. Krebs. Vorlesungsversuche üb. die Beziehung zwischen dem durch Reflexion u. dem durch Brechung erzeugten polarisirten Licht, p. 16-15 Inductionsapparat für Unterrichtszwecke, p. 18-19.

Demonstrationswage, p. 19-21.

W. Neu. Neue Apparate zu messenden Versuchen üb. das Parallelograma der Kräfte u. die sogen. einfachen Maschinen, p. 73-83, 97-116 : 133-137.

Pietzker. Ueb. Druckvertheilung, p. 84-87.

Gantzer. Demonstration der Brechung des Lichtes, p. 88-89.

Kiessling. Demonstration der Totalreflexion, p. 89-90.

A. Beneke. Sandinfluenzmaschine, p. 91-94.

Stolzenburg. Wo bleibt der Gewichtsverlust eingetauchter Körper p. 111-112.

Baur. Ueb. einen erweiterten Gebrauch der opt. Bank, p. 113-114.

H. Emsmann. Sphärisch geschliffene Spiegel aus dickem Glase w' amalgam. ebener Hinterfläche, p. 115-116.

J. Gruber. Ueb. einen Magnetinductionsapparat, p. 116-117.

Ducrue. Das selbstregistrirende Barometer, p. 119.

E. Schulze. Die Magdeburger Halbkugeln, p. 138-139.

H. Emsmann. Beziehungen zwischen Bild u. Object bei Linsen und sphär. Metallspiegeln in graph. Darstellung, p. 140-143.

Centralzeitung für Optik u. Mechanik. 1885. 6. Nr. 13.

von der Goeben. Cassegrainteleskop mit Benutzung der Spiegeluss durchs Glas, p. 147-152.

Comptes rendus. 1885. 100. Nr. 24-26.

Bazin. Expériences sur la propagation des ondes le long d'un cours des torrentueuse, et confirmation par ces expériences des formules données par M. Boussinesq, dans sa théorie du mouvement graduellemes varié des fluides, p. 1492-94.

- W. Crookes. Sur la spectroscopie par la matière radiante. Extinction mutuelle des spectres d'yttrium et de samarium, p. 1495-97.
- De Forcrand. Sur le méthylate de soude, p. p. 1500-2.
- Louis Henry. Sur la solubilité dans les nitriles chlorés, p. 1502-5.
- G. Lippmann. Sur un dispositif qui permet d'obtenir sans calcul le potentiel magnétique dû à un système de bobines, p. 1533-34.
- F.-M. Raoult. Sur les abaissements moleculaires limites de congélation des corps dissous dans l'eau, p. 1535-38.
- Bourbouze. Nouveaux modèles hygromètres, p. 1538-39.
- J. H. Van't Hoff. Sur la transformation du soufre. Réclamations de priorité de M. M. Reicher et Ruys, à l'occasion des communications récentes de M. Gernez, p. 1539-40.
- Berthelot u. Werner. Recherches sur l'isomerie dans la série aromatique. Chaleur de neutralisation des acides oxybenzoiques, p. 1568-70. D. Gernez. Sur les cristaux nacrés de soufre, p. 1584-85.
- P. Sabatier. Sur les propriétés du persulfure d'hydrogène, p. 1585-88.

  Bull. de la Soc. internat. des Électriciens. 1885. 2. Juni.
- C. A. Nyström. Unité électrique de résistance ou de conductibilité spéc., p. 189-191.

Journal de physique. (2) 1885. Vol. 4. Juni.

- A. Cornu. Sur la forme de la surface de l'onde lumineuse dans un milieu isotrope placé dans un champ magnétique uniforme: existence probable d'une double réfraction particulière dans une direction normale aux lignes de force, p. 247-254.
- H. Pellat. Force électromotrice de combustion. Étude des moyens employés pour prendre le potentiel de l'air, p. 254-260.
- J. M. de Lépinay. Application des spectres cannelés de Fizeau et Foucault, p. 261-271.

Ann. de Chim. et de Phys. (6) 4. 1885. Juli.

- J. B. Buille. Détermination des moments magnétiques par l'amortissement des aimants oscillants, p. 289-316.
- G. Foussereau. Recherches expér. sur la résistance électrique des substances isolantes, p. 317-384.

La Lumière électrique. 1885. 16. Nr. 26.

- C. Decharme. Application de l'électricité à l'étude des formes vibratoires des corps solides et des liquides, p. 589-599.
- G. Ferraris. Recherches théoriques et expérimentales sur le générateur secondaire Gaulard et Gibbs, p. 602-616.

17. 1885. Nr. 27.

P. H. Ledeboer. Sur la mesure des faibles résistances, p. 1-8.

La Nature. 1884. T. 13. Nr. 629-630.

A. Chapel. A propos d'une expérience sur l'élasticité des corps (Umschlag). Curieuse illusion d'optique, p. 64.

A. Longuet. Élasticité des corps (Umschlag).

Verslagen en Mededeelingen der koninkl. Akad. van Wetenschappen. Amsterdam. (1) 3. Nr. 3.

- H. A. Lorentz. Over de toepassing van de tweede wet der mechanische warmtetheorie op de thermoelectrische verschijnselen, p. 327-358.
- A. C. Oudemans. Over verband tusschen scheikundig karakter en soortelijk draaiingsvermogen, p. 408-425.
- Over de densiteit, den uitzettingscoëfficiënt en den brekingsaanwijzer van aethylaether, p. 426-468.

Proceed. of the London Roy. Soc. 1885. 38. Nr. 236.

- J. T. Bottomley. Note on the condensation of gases at the surface of glass, p. 158-161.
- J. H. Poynting. On the connexion between electric current and the electric and magnetic inductions in the surrounding field, p. 168-172.
- G. G. Stokes. On the remarkable phenomenon of crystalline reflection, p. 174-185.
- T. S. Humpidge. On the atomic weight of glucinium (beryllium). Second paper, p. 188-191.
- W. N. Hartley. The absorption-spectra of the alkaloids, p. 191-193.
- G. Gore. On "transfer-resistance" in electrolytic and voltaic cells. p. 209-210.
- Th. Andrews. Observations on variations of the electromotive force between metals at high temperatures in fused salts, p. 216—218.
- W. H. Preece. On a peculiar behaviour of glow-lamps when raised to high incandescence, p. 219-230.

Proc. of the Dublin Roy. Soc. 1884. 4. Juli.

W. N. Hartley. A simple method of observing faint lines with diffraction spectroscopes, p. 206.

4. 1885. Jan.

- A. R. Haslam. On volatilization of zinc from German-silver alloys. p. 335-337.
- G. F. Fitzgerald. Note on dust repulsion, p. 338.
- On currents of gas in the vortex atom theory of gases, p. 339-340.
- On a method of studying transient currents by means of an electrodynamometer, p. 341—342.
- On a non-sparking dynamo, p. 343-344.

Philosophical Magazine (5) 1885. Vol. 20. Juli.

- L. B. Fletcher. A determination of the British Assoc. Unit in terms of the mechan. equivalent of heat, p. 1-15.
- H. F. Newall. On colliding water-jets, p. 31-34.
- J. W. Clark. On certain cases of electrolytic decomposition, p. 37-47.
- On the determination of the heat-capacity of a thermometer, p. 48-51.

- A. M. Worthington. On the error involved in Prof. Quincke's method of calculating surface-tensions from the dimensions of flat drops and bubbles, p. 51-66.
- O. Lodge. The stream-lines of moving vortex-rings, p. 67-70.

Nature. 1885. Vol. 31. Nr. 814-817.

- H. G. Madan. Iridescent crystals of potassium chlorate, p. 102.
- A. Jamieson. Electrical definitions, nomenclature, and notation, p. 184 188.
- Roy. Soc. London, 6. Mai 1885, p. 142-143: W. H. Preece. On charging secondary batteries.
- 7. Mai, p. 166-157: J. T. Bottomley. On the electric resistance of a new alloy named platinoid.
- 18. Juni, p. 189—190: Th. Andrews. The action of tidal streams on metals during diffusion of salt and fresh Water.

Chem. News. 1885. 51. Nr. 1334-35.

Univers. College, London Chem. and Phys. Soc. 4. Juni 1885, p. 292-293: E. E. Graves. On the influence of moisture on the combination of gases.

Phys. Soc. 13. Juni 1885, p. 309—310: W. E. Ayrton u. J. Perry.
On the winding of voltmeters. — Sh. Bidwell. On the manner in which light affects the resistance of selenium and sulphur cells. —
A. M. Worthing ton. On the error involved in Prof. Quincke's method of calculating surface tensions from the dimensions of flat drops and bubbles.

52. 1885. Nr. 1336.

Chem. Soc. 18. Juni 1885, p. 5-9: Carnelley u. J. Schlerschmann. Note on the influence of strain upon chem. action.

Scientific American. Supplement. 1885. 19. Nr. 492.

M. Hopkins. Wire apparatus for laboratory use, p. 7863-64.

Report of the British Assoc. for the Advanc. of Science. 1884.

On standards of electrical measures, p. 29-32.

Upon the present state of our knowledge of spectrum analysis, p. 295—350.

A new series of wave-length tables of the spectra of the elements, p. 351—446.

- A. Schuster. On the connection between sunspots and terrestrial phenomena, p. 446-463.
- O. J. Lodge. On the seat of the electromotive forces in the voltaic cell, p. 464-529.
- W. Ramsay u. S. Young. On the vapour pressure of a substance in the solid and liquid states at the same temp., p. 622-623.
- J. T. Bottomley. On the loss of heat by radiation and convection as affected by the dimensions of the cooling body, and on cooling in vacuum, p. 623—625.
- W. Thomson. On a gyrostatic working model of the magnetic compass, p. 625-628.

- Lord Rayleigh. A lecture experiment on induction, p. 632.
- On telephoning throug a cable, p. 632-633.
- On a galvanometer with twenty wires, p. 633.
- On Clark's standard cells, p. 651-652.
- G. F. Fitzgerald. On an analogy between heat and electricity, p. 652.
- A. W. Reinold u. A. W. Ritcker. The influence of an electric current of the thinning of a liquid film, p. 652-653.
- W. J. Millar. On some phenomena connected with iron and other metals in the solid and molten states, with notes of experiments, p. 653.
- A. A. Michelson. On the velocity of light in carbon di sulphide and the difference in velocity of red and blue light in the same, p. 654.
- W. H. Stone. On an electrodynamometer, with an extremely light moving coil for the measurement of small alternating currents, p. 654.
- W. H. Preece. On the law regulating the connection between current and intensity of incandescence of carbon filaments in glow lamps. p. 654-655.
- H. B. Dixon. On the incomplete combustion of gases, p. 671-672.
- Liveing u. Dewar. Spectroscopic studies of explosions, p. 672.
- E. Frankland. On the chem. aspect of the storage of power, p. 673.
- W. H. Perkin. On the magnetic rotation of compounds in relation to their chem. composition, p. 673-674.
- J. H. Gladstone. On the present states of our knowledge of refractive equivalents, p. 674-675.
- W. H. Tilden. On some phenomena of solution illustrated by the care of sodium sulphate, p. 675.
- W. W. J. Nicol. A theory of solution, p. 675.
- W Ramsay u. S. Young. On evaporation and dissociation, p. 675-675.
- W. Ramsay. On molecular volumes, p. 676-677.
- H. B. Dixon. On the velocity of explosions in gases, p. 688.

Rend. della R. Acc. di Roma. 1885. 1. Nr. 12.

De Franchis. Considerazioni sopra alcune relazioni fra le velocità di efflusso, i calori spec. e le velocità molecolari dei gas, p. 371-374.

Il Nuovo Cimento. (3) 1884. 16. Juli bis Sept.

- S. Pagliani u. G. Vicentini. Sulla compressibilità dei liquidi ed a particolare dell'acqua, p. 27-41.
- G. Poloni. Una relazione tra l'elasticità di alcuni fili metallici e la lor conducibilità elettrocalorifica, p. 42-49.
- V. Volterra. Sopra un problema di elettrostatica, p. 49-57.
- T. Calzecchi-Onesti. Sulla conduttività elettrica delle limature et alliche, p. 58-64.
- A. Bartoli. La conducibilità elettrica delle combinazioni del carboni.
  p. 64-69.
- Sopra un singolare fenomeno osservato nel misurare la conducibiliti elettrica dell' etalio, p. 70—74.
- Intorno ad una relazione fra la temp. critica e la temp. di ebulino ordinaria, data dal sig. Pawlewski e dal sig. Nadejdine, p. 74-12

- A. Bartoli. Se il vetro sia permeabile so no ai gaz, p. 78-82.
- Sulla resistenza di formule empiriche diverse, ed in ispecie su quelle che contengono la costante capillare dei liquidi o la coesione dei solidi, p. 83—90.
- A. Bartolt u. E. Stracctati. Intorno ad alcune formule date dal sig. D. Mendelejeff per esprimere la dilatazione dei liquidi e dei sigg. I. E. Thorpe ed A. W. Rücker per calcolare la temp. critica dalla dilatazione termica, p. 91-104.
- Le temp. critiche ed i volumi molecolari ai gradi critici per gli idrocarburi CnH<sub>2n+2</sub> dei petrolii di Pennsilvania, p. 104—109.
- R. F. Una esperienza da lezione, p. 160.
  - (3) 17. 1885. März u. April.
- A. Right. Influenza del calore e del magnetismo sulla resistenza elettrica del bismuto, p. 97-108.
- E. Beltrami. Sulla rappresentazione delle forze newtoniane per mezzo di forze elastiche, p. 108-116.
- G. P. Grimaldi. Sulla dilatazione dell' etere solforico a diverse pressione, p. 117-120.
- P. Cardani. Sulla durata delle scariche rallentate, p. 120-135.
- A. Eccher. Sulle scariche elettriche, p. 135-139.
- T. Calzecchi-Onesti. Di un' esperienza che illustra il 3º principio della mecchanica, p. 139-140.
- C. Somigliana. Sopra l'equilibrio di un corpo elastico isotropo, p. 140-188.

# II. Separatabzüge.

- A. Battelli u. M. Martinetti. Intorno alla fusione dei miscugli binari di sostanze non metalliche (Atti d. R. Acc. d. Sc. di Torino 20. 1885), 21 pp.
- A. N. Emo. Variazione nella resistenza elettrica dei fili metallici solidi e puri colla temperatura (Rivista 16. 1884 u. 17. 1885), 181 pp.
- B. Hasselberg. Supplément à mes recherches concernant le deuxième spectre de l'hydrogène (Bull. de l'Ac. imp. des Sc. de St.-Pétersbourg 3 . 1885, p. 14-21.
- Zur Spectroskopie des Stickstoffs (Mém. de l'Ac. imp. des Sc. de St.-Péterbourg (7) 32. 1885, p. 1-50).
- 8. Pagliani u. A. Battelli. Sull attrito interno nei liquidi (Atti d. R. Acc. d. Sc. di Torino 20. 1885), 19 pp.
- A. Piper. Beiträge zur Begründung der Fresnel'schen Hypothese der doppelten Circularpolarisation im Bergkrystall (Inaug.-Diss. Rostock 1884), 25 pp.
- A. Rotti. Di un elettrocalorimetro e di alcune misure fatte con esso intorno al generatore secondario Gaulard e Gibbs (Nuov. Cim. (3) 17. 1885), 33 pp.
- E. Villari. Sul calore svolto nei liquidi dalle scariche dei condensatori (R. Acc. dei Lincei Transunti (3) 7. 1885), 8 pp.

A. v. Welsberg. Die Zerlegung des Didyms in seine Elemente. p. 477—492.

Chemische Berichte. 1885. Bd. 18. Heft 11.

- V. Meyer u. G. G. Pond. Phys.-chem. Untersuchungen, p. 1623-26.
- A. Naumann u. C. Pistor. Ueb. Reduction des Kohlendiorydes durch Kohle zu Kohlenoryd, p. 1647—57.
- H. Schiff. Palladiumwssserstoff als Vorlesungsversuch, p. 1727-29.
- C. Scheibler. Ueb. die Zusammensetzung u. einige Eigenschaften der Raffinose, p. 1779-86.
- A. Classen. Quantitative Analyse durch Electrolyse, p. 1787-97.

Journal f. prakt. Chemie. 1885. Bd. 32. Heft 1-3.

- J. Spohr. Ueb. den Einfluss der Neutralsalze u. die Temperatur bei d. Inversion des Rohrzuckers durch Säuren. I. Abhandl., p. 32-55.
- F. Stohmann u. H. Wilsing. Ueb. die spec. Wärme u. die Schmeitwärme der Myristinsäure u. der Laurinsäure, p. 80-93.
- F. Stohmann u. P. Rodatz. Ueb. die Verbrennungswärme d. Laurisäure u. Myristinsäure, p. 93-97.
- N. v. Klobukow. Zur Frage üb. den Zusammenhang zwischen Moleclarstructur u. Lichtabsorptionserscheinungen, p. 122—125.

Chemisches Centralblatt. 1885. Bd. 16. Nr. 29-30.

- A. Kalecsinszky. Einige neue Apparate für chemische Laboratories (Wasserluf/gebläse), p. 545-547.
- P. Degener. Ueb. Umkehrung der optische Circularpolarisation durk kohlensaure Alkalien, p. 561.

Reichert-Du Bois-His Archiv. 1885. Nr. 3-4.

O. Moszeck. Ueb. den Einfluss der Temperatur auf die Absorptionfähigkeit der Thierkohle, p. 275-283.

Zeitschrift für Krystallogr. u. Mineral. 1885. Bd. 10. Heft 4.

- O. Lehmann. Mikrokrystallograph. Untersuchungen, p. 321-345.
- L. Wulff. Wachsen die Krystalle nur durch Juxtaposition neuer Mokcüle? p. 374-389.
- Zeitschrift zur Förderung des phys. Unterrichts. 2. 1885. Nr.:
- Noack. Der phys. Unterricht u. seine Hülfsmittel, p. 145-155.
- A. Handl. Verbessertes pneumat. Densimeter, p. 155-158.
- Gantzer. Demonstration der geradlinigen Fortpflanzung des Lichtes, p. 158-160.
- Kiessling. Zur Behandlung der Influenzmaschine, 160-162.
- Noach. Ein Apparat zum Nachweis des Oerstedt-Ampèreschen & setzes, zugleich als Declinatorium u. Inclinatorium verwendbar, p. 163-165.

Centralblatt für Electrotechnik. 1885. 7. Nr. 19.

O. Dittmar. Stromsenkwage, p. 392-393.

# Literatur-Uebersicht (August).

### I. Journalliteratur.

Verhandlungen d. phys. Gesellschaft in Berlin. 1885. Nr. 10-11.

A. König. Ein neues Spectralphotometer, p. 50-53.

Lummer. Ein Vergleich der versch. Methoden, die Planparallelität von Glasplatten zu prüfen mittelst Interferenz, p. 63-55.

Sitzungsber. d. Münchner Akademie. 1885. 15. Nr. 2.

- E. Pfeiffer. Ueb. die electr. Leitungsfähigkeit des absoluten Alkohols, p. 227-241.
- W. v. Beetz. Ueb. galvan. Trockenelemente u. deren Anwendung zu electrometr. u. galvanometr. Messungen, p. 242-257.

#### Wiener Anzeiger. 1885. Nr. 9-16.

- F. Exner. Ueb. eine neue Methode zur Bestimmung der Grösse der Molecüle, p. 87-89.
- V. v. Lang. Directe Messung der electromotor. Gegenkraft des electr. Lichtbogens, p. 89-90.
- J. M. Eder. Spectrograph. Untersuchungen von Normallichtquellen u. die Brauchbarkeit der letzleren zu photochem. Messungen der Lichtempfindlichkeit, p. 93.
- J. v. Hepperger. Ueb. Krümmungsvermögen u. Dispersion von Prismen, p. 109-110.
- A. Weiss. Ueb. die Fluorescenz der Pilzfarbstoffe, p. 111-112.
- K. Olszewski. Bemerkungen zu der Abhandlung von S. v. Wroblewski:
  Ueb. den Gebrauch des siedenden Sauerstoffs, Stickstoffs, Kohlenoxyds,
  sowie der atmosphär. Luft als Kältemittel, p. 129-130.
- J. M. Eder. Untersuchungen über die chem. Wirkungen des Lichtes, p. 133-134.
- C. A. v. Welsbach. Die Zerlegung des Didyms in seine Elemente, p. 137-138.
- A. Handl. Ueb. ein neues Hydrodensimeter, p. 148.
- A. Wassmuth. Ueb. eine Methode der hohen Astasirung von Galvanometern, bei welchen der Einfluss der Aenderungen des Erdmagnetismus grösstentheils eliminirt wird, p. 148—153.
  - Separatabzüge aus den Berichten der Wiener Akademie.
- V. v. Ebner. Die Lösungsflächen des Kalkspaths und des Aragonits. II. Die Aetzfiguren des Kalkspaths. III. Die Lösungsflächen des Aragonits (91. 19. März 1885, p. 760-835).

Monatshefte für Chemie. 1885. 6. Heft 6.

K. Olszewski. Ueb. den Gebrauch des siedenden Saudrstoffs, Stickstoffs, Kohlenoxyds, sowie der atmosphär. Luft als Kältemittel, p. 493-494. Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX. A. v. Welsberg. Die Zerlegung des Didyms in seine Elemente, p. 477-492.

Chemische Berichte. 1885. Bd. 18. Heft 11.

- V. Meyer u. G. G. Pond. Phys.-chem. Untersuchungen, p. 1623-28.

  A. Naumann u. C. Pistor. Ueb. Reduction des Kohlendioxydes durch
- A. Naumann u. C. Pistor. Ueo. Heauction als Montenatoxy
  Kohle zu Kohlenoxyd, p. 1647—57.
- H. Schiff. Palladiumwssserstoff als Vorlesungsversuch, p. 1727-29.
- C. Scheibler. Ueb. die Zusammensetzung u. einige Eigenschaften der Raffinose, p. 1779-86.
- A. Classen. Quantitative Analyse durch Electrolyse, p. 1787-97.

Journal f. prakt. Chemie. 1885. Bd. 32. Heft 1-3.

- J. Spohr. Ueb. den Einfluss der Neutralsalze u. die Temperatur bei d. Inversion des Rohrzuckers durch Säuren. I. Abhandl., p. 32-55.
- F. Stohmann u. H. Wilstng. Ueb. die spec. Wärme u. die Schmelwärme der Myristinsäure u. der Laurinsäure, p. 80-93.
- F. Stohmann u. P. Rodatz. Ueb. die Verbrennungswärme d. Laurisäure u. Myristinsäure, p. 93-97.
- N. v. Klobukow. Zur Frage üb. den Zusammenhang zwischen Moleclarstructur u. Lichtabsorptionserscheinungen, p. 122-125.

Chemisches Centralblatt. 1885. Bd. 16. Nr. 29-30.

- A. Kalecsinszky. Einige neue Apparate für chemische Laboratoria (Wasserluftgebläse), p. 545-547.
- P. Degener. Ueb. Umkehrung der optische Circularpolarisation durch kohlensaure Alkalien, p. 561.

Reichert - Du Bois - His' Archiv. 1885. Nr. 3-4.

O. Moszeck. Ueb. den Einfluss der Temperatur auf die Absorptionfähigkeit der Thierkohle, p. 275-283.

Zeitschrift für Krystallogr. u. Mineral. 1885. Bd. 10. Heft s.

- O. Lehmann. Mikrokrystallograph. Untersuchungen, p. 321-345.
- L. Wulff. Wachsen die Krystalle nur durch Juxtaposition neuer Molecüle? p. 374-389.

Zeitschrift zur Förderung des phys. Unterrichts. 2. 1885. Nr.:

- Noack. Der phys. Unterricht u. seine Hülfsmittel, p. 145-155.
- A. Handl. Verbessertes pneumat. Densimeter, p. 155-158.
- Gantzer. Demonstration der geradlinigen Fortpflanzung des Lichten, p. 158-160.
- Kiessling. Zur Behandlung der Influenzmaschine, 160-162.
- Noack. Ein Apparat zum Nachweis des Oerstedt-Ampèreschen Gesetzes, zugleich als Declinatorium u. Inclinatorium verwendbar, p. 163-163.

Centralblatt für Electrotechnik. 1885. 7. Nr. 19.

O. Dittmar. Stromsenkwage, p. 392-393.

# Literatur-Uebersicht (August).

## I. Journalliteratur.

Verhandlungen d. phys. Gesellschaft in Berlin. 1885. Nr. 10-11.

A. König. Ein neues Spectralphotometer, p. 50-53.

Lummer. Ein Vergleich der versch. Methoden, die Planparallelität von Glasplatten zu prüfen mittelst Interferenz, p. 53-55.

Sitzungeber. d. Münchner Akademie. 1885. 15. Nr. 2.

- E. Pfeiffer. Ueb. die electr. Leitungsfähigkeit des absoluten Alkohols, p. 227-241.
- W. v. Beetz. Ueb. galvan. Trockenelemente u. deren Anwendung zu electrometr. u. galvanometr. Messungen, p. 242-257.

Wiener Anzeiger. 1885. Nr. 9-16.

- F. Exner. Ueb. eine neue Methode zur Bestimmung der Grösse der Molecüle, p. 87-89.
- V. v. Lang. Directe Messung der electromotor. Gegenkraft des electr. Lichtbogens, p. 89-90.
- J. M. Eder. Spectrograph. Untersuchungen von Normallichtquellen u. die Brauchbarkeit der letzleren zu photochem. Messungen der Lichtempfindlichkeit, p. 93.
- J. v. Hepperger. Ueb. Krümmungsvermögen u. Dispersion von Prismen, p. 109-110.
- A. Weiss. Ueb. die Fluorescenz der Pilzfarbstoffe, p. 111-112.
- K. Olszewski. Bemerkungen zu der Abhandlung von S. v. Wroblewski: Ueb. den Gebrauch des siedenden Sauerstoffs, Stickstoffs, Kohlenoxyds, sowie der atmosphär. Luft als Kältemittel, p. 129—130.
- J. M. Eder. Untersuchungen über die chem. Wirkungen des Lichtes, p. 133-134.
- C. A. v. Welsbach. Die Zerlegung des Didyms in seine Elemente, p. 137-138.
- A. Handl. Ueb. ein neues Hydrodensimeter, p. 148.
- A. Wassmuth. Ueb. eine Methode der hohen Astasirung von Galvanometern, bei welchen der Einfluss der Aenderungen des Erdmagnetismus grösstentheils eliminirt wird, p. 148—153.
- Separatabzüge aus den Berichten der Wiener Akademie.
- V. v. Ebner. Die Lösungsflächen des Kalkspaths und des Aragonits. II. Die Aetzfiguren des Kalkspaths. III. Die Lösungsflächen des Aragonits (91. 19. März 1885, p. 760-835).

Monatshefte für Chemie. 1885. 6. Heft 6.

K. Olszewski. Ueb. den Gebrauch des siedenden Saudrstoffs, Stickstoffs, Kohlenoxyds, sowie der atmosphär. Luft als Kältemittel, p. 493-494. Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. 1X. Mascart. Réponse à la communication de M. Faye, p. 287-290.

Berthelot u. Werner. De l'isomérie dans la série aromatique. Sur les acides oxybenzoïques et sur leur chaleur de formation et de transformation, p. 290-296.

Poincare. Sur l'équilibre d'une masse fluide animée d'un mouvement de rotation, p. 307-309.

G. Sire. Nouvel hygromètre à condensation; son emploi pour la gradustion des hygromètres à cheveu, p. 312.

D. Gernez. Sur la transformation réciproque des deux variétés prismetique et octaédrique du soufre, p. 313-315.

De Forcrand. Chalcur de formation des alcoolates alcalins, p. 318-321.

Journal de physique. (2) 1885. Vol. 4. Juli.

Mallard u. Le Chateller. Sur le dimorphisme de l'iodure d'argent, p. 305-311.

Revue scientifique. (3) 1885. T. 36. Nr. 5.

Hirn. La notion de force dans la science moderne, p. 129-141.

Bulletin de l'Acad. Roy. Belgique. 1885. (3) 9. Nr. 5.

Van der Mensbrugghe. Essai sur la théorie mécanique de la tension superficielle, de l'évaporation et de l'ébullition des liquides, p. 346-362. Ch. Fievez. De l'influence du magnétisme sur les caractères des raies spectrales, p. 381-384.

Archives de Genève. (3) 1885. T. 13. Juli.

Ch. Soret. Réflexion totale à la surface des corps biréfringents, p. 96-99.

Proceed. of the London Roy. Soc. 1885. 38. Nr. 237.

Ch. Tomlinson. Note on an experiment by Chladni, p. 247-250. J. Hopkinson. Magnetisation of iron, p. 265.

Sh. Bidwell. On the changes produced by magnetisation in the length of rods of iron, steel and nickel, p. 265-289.

W. Ramsay u. S. Young. A study of the thermal properties of ethylalcohol, p. 329-330.

W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. On the solubility of calcium alphate in water in the presence of chlorides, p. 331-335.

E. Schunck. Contributions to the chemistry of chlorophyll, p. 336-34.

J. T. Bottomley. On the electric resistance of a new alloy named pletinoid, p. 340-344.

A. W. Batrd u. G. H. Darwin. Results of the harmonic analysis of tidal observations, p. 344.

Abney. The solar spectrum from  $\lambda$  7150 to  $\lambda$  10000, p. 348.

W. H. Preece. On charging secondary batteries, p. 348-353.

Journ. of the Chem. Soc. of London. 1885. Juli.

J. H. Gladstone u. A. Tribe. Researches on the action of the cor zinc couple on organic bodies. Part X. On bromide of benegl, p. 445.

#### Philosophical Magazine (5) 1885. Vol. 20. Aug.

- L. Henry. The polymerization of the metallic oxides, p. 81-117.
- J. Buchanau. On the thermo-electric position of carbon, p. 117-125.
- J. A. Fleming. On the use of Daniell's cell as a standard of electromotiv force, p. 126-140.
- On molecular shadows in incandescence lamps, p. 141-144.
- J. H. Gladstone. On the spec. refraction and dispersion of light by the alums, p. 162-168.
- W. de W. Abney. The production of monochromatic light, or a mixture of colours, on the screen, p. 172-174.
- Sh. Bidwell. On the sensitiveness of selenium to light, and the development of a similar property in sulphur, p. 178-191.

#### Chem. News. 1885. 51. Nr. 1337-40.

- G. S. Johnson. On certain indications of the existence of an allotropic modification of elementary nitrogen, and on the synthesis of ammonia, p. 34.
- Ch. Tomlinson. On the motions of camphor on the surface of water, p. 50.
- Phys. Soc. 27. Juni 1885, p. 22: J. H. Gladstone. On the spec. refraction and dispersion of the alums. J. A. Fleming. On a form of standard Daniell cell, and its application for measuring large currents. J. A. Fleming. On the phenomenon of molecular radiation in incandescent lamps. Abney. Lecture experiments on colour mixtures. O. J. Lodge. On stream-lines of moving vortex-rings. J. Buchanan. On the thermoelectric position of carbon. Sh. Bidwell. On some further experiments with sulphur cells.

#### Silliman Journal (3). 1885. Vol. 30. Juli.

- L. B. Fletcher. Determination of the B. A. Unit in terms of the mech. equivalent of heat, p. 22-34.
- H. V. Hayes u. J. Trowbridge. Cause of irregularities in the action of galvanic batteries, p. 34-37.
- E. L. Nichols. Sensitiveness of the eye to colours of a low degree of saturation, p. 37-41.
- O. T. Sherman. Study of thermometers intended to measure temp. from 100-300° C., p. 42-45.

Scientific American. Supplement. 1885. 19. Nr. 495.

- T. O' Conor Sloane. The physics of tenuity, p. 7902-4.
- Rendic. della R. Acc. d. Sc. fis. e mat. Napoli. 1885. 24. Nr. 4-5.
- U. Masont. Alcune considerazioni sulla diname sollecitante e la torsione generata del moto di un sistema rigido, p. 85-89.
- G. Govi. Del modo di eliminare una grave difficoltà che s'incontra nel voler misurare col metodo di Dulong e Petit la dilatazione dei liquidi, p. 89-91.

Atti della R. Acc. delle Scienze di Torino. 1885. 20. Nr.

Pagliani u. Battelli. Sull' attrito interno nei liquidi, p. 653-66%.

Naccari u. Buttelli. Aberrazione di sfericità nei telescopi di Grégori e Cassegrain, p. 670-676.

Vicentini. Sulla conducibilità elettrica dei sali in soluzioni acquese mote diluite, p. 677-703.

Cappa. Sulle forze interne che si svolgono nei liquidi in movimens.
p. 704-724.

Jadanza. Sui punti cardinali di un sistema di ottico centrato e vi cannocchiale anallatico, p. 725-741.

Rend. della R. Acc. di Roma. 1885. 1. Nr. 14-17.

- A. Righi. Sulla fotografia delle scintille elettriche, ed in particolare de quelle prodotte nell'acqua, p. 459-463.
- Nuove ricerche sul fenomeno di Kerr, p. 463-465.
- Ascoli. Sopra le correzioni di calibrazione, p. 465-469 u. 538-541.
- Morghen. Variazioni che sono prodotte nel valore del momento d'inerzia di un corpo dall' ineguale distribuzione della materia in esso, p. 469-474.

Bartoli u. Stracciati. Revizione di alcune misure calorimetriche. p. 541-546 u. 573-575.

- Bartoli. Sulla conducibilità elettrica delle combinazioni del carbonio el in specie sulla cenducibilità dei ammidi, dei nitroderivati etc., p. 546-55%.
- La conducibilità elettrica delle mescolanze di combinacini organiche.
   p. 550-555.
- La conducibilità elettrica di alcuni composti organici allo stato solida.
  p. 569-572.
- Sulla dipendenza della conducibilità elettrica della dimetilamina della temperatura, p. 572-573.
- Bartoli. La conducibilità elettrica delle resine, p. 586-590.
- Densità di un solido in cui entrano tutti i corpi semplici e suo confronto con la densità media della terra, p. 596—599.

Rivista Sc.-Industriale. 1885. 17. Nr. 1-9.

- E. Canestrini. Influenza della elettricità statica sulle calamite, p. 1-7 u. 33-36.
- A. Mauri. Nuovo galvanometro, p. 49-54.
- A. Racchetti. Ricerche sperimentali intorno alle correnti del terreno el a quelle di assorbimento. Di un nuovo elettromotore, p. 54-67.
- A. Emo. Varizioni nella resistenza elettrica dei fili metallici solidi e puri colla temperatura, p. 68-74, 115-123 u. 135-182.
- P. Cardani. Influenza della capacità del condensatore sulla sezione delle scintille e sulla loro durata, p. 86-87.
- A. Volta. Sulla diatermicità nei fluidi, p. 212-216.

### II. Separatabzüge.

- P. Andries. Nachträge zu dem Artikel über Gewitter- n. Hagelbildung (Ann. d. Hydrogr. 13. 1885, p. 125-134 u. 187-195).
- A. Battelli u. L. Palazzo. Sulle variazioni di volume di alcuni corpi per effetto della fusione (R. Acc. dei Lincei Mem. della Classe di Sc. fis., mat. e nat. (4) 1. 1885), 20 pp.
- M. Bellatt. Sopra una nuova forma di elettrodinamometro (Atti d. R. Ist. Ven. di sc., lett. ed arti (6) 3. 1885), 3 pp.
- E. Beltramt. Sull' uso delle coordinate curviline nelle teorie del potenziale e dell' elasticità (Mem. d. R. Acc. delle Sc. d. Ist. di Bologna (4) 6. 1885), 50 pp.
- Sulle condizioni di resistenza dei corpi elastici (Rend. del R. Ist. Lombardo (2) 18. 1885), 11 pp.
- Ch. Bingham Penrose. Relation between superficial energy and thermoelectricity (Proc. of the Amer. Ac. of Arts and Sc. 19. 1885, p. 417—434.
- Ch. Fievez. Recherches sur le spectre du carbone dans l'arc électrique en rapport avec le spectre des comètes et le spectre solaire (Mém. couronnés et Mém. des savants étrangers, publiés par l'Ac. Roy. de Belgique 47. 1885), 4 pp.
- E. Fossati. Una esperienza di acustica (N. Cim. 17. 1885), 3 pp.
- R. Gartenmeister. Beiträge zur Kenntniss der physikal. Eigenschaften normaler Fettsäureester (Inaug.-Diss., Königsberg, 1885), 68 pp.
- H. Gebert. Wirkung cylindrischer u. kegelförmiger Resonatoren an singenden Flammen (Inaug.-Diss. Erlangen, 1885), 20 pp.
- J. M. Gray. On the second law of thermodynamics (Proc. of the Phys. Soc. of London 7. 1885, p. 21--51).
- E. Lommel. Projection der Interferenz d. Flüssigkeitswellen (Sitzber. d. phys.-med. Soc. zu Erlangen. 13. Juli 1885), 2 pp.
- Sichtbare Darstellung des Brennpunktes der ultrarothen Strahlen durch Phosphorescenz (ibid.), 2 pp.
- W. Lutoslawski. Das Gesetz der Beschleunigung der Esterbildung (Halle a./S., R. Nietschmann, 1885), 12 pp.
- A. Naccart. Intorno ad una recente determinazione della dilatazione dell'acqua da 4 a 0° (Atti d. R. Acc. d. Sc. di Torino 20. 1885), 12 pp.
- A. Naccari u. A. Battelli. Sul fenomeno Peltier dei liquidi (ibid.), 46 pp.
- J. Trowbridge u. A. L. McRae. The effect of temp. on the magnetic permeability of iron and cobalt (Proc. of the Amer. Ac. of Arts and Sc. 22. 1885, p. 462-372).
- J. Trowbridge. A standard of light (ibid. 27. p. 494-499.
- A. G. Webster. On a new method for determining the mech. equivalent of heat (ibid. 26. p. 493-494).

### III. Neu erschienene Bücher.

- E. Albrecht. Geschichte der Electricität mit Berücksichtigung ihrer Anwendungen. 8°. XVI, 336 pp. Leipzig, A. Hartleben, 1885.
- Encyklopädie der Naturwissenschaften. 2. Abth. 29. Lief. 8°. p. 241-368. Breslau, E. Trewendt, 1885.
- A. Forster. Studien zur Entwickelungsgeschichte des Sonnensystems. 8°.
  VII, 60 pp. mit 5 Taf. Stuttgart, J. B. Metzler, 1885.
- J. Geppert. Die Gasanalyse u. ihre physiolog. Anwendung. 8°. 129 pp. mit 1 Taf. Berlin, A. Hirschwald, 1885.
- Gläsener. Die electr. Beleuchtung u. die sphär. Accumulatoren. 5° 16 pp. Worms, A. K. Böninger, 1885.
- S. Günther. Lehrbuch der Geophysik u. physikal. Geographie. I. Bd. 8°. X, 418 pp. II. Bd. 8°. XII, 671 pp. Stuttgart, F. Enke, 1885.
- E. Kittler. Handbuch der Electrotechnik. I. Bd. 1. Hälfte. 8°. 296 pp. Stuttgart, F. Enke, 1885.
- G. D. Liveing. Chemical equilibrium the result of the dissipation of energy. 8°. VI, 97 pp. mit 1 Taf. Cambridge, Deighton, Bell & Co., 1885.
- F. Rudio. Leonhard Euler. 8°. 24 pp. Basel, B. Schwabe, 1884.
- A. Serptert. Die mechanischen, electrostatischen und electromagnetischen Masse (Uebers. von R. v. Reichenbach). 8°. X, 129 pp. Leipzig, A. Hartleben. 1885.
- L. Sohnke. Der Ursprung der Gewitterelectricität u. der gewöhnlichen Electricität der Atmosphäre. 8°. IV, 74 pp. Jena, G. Fischer, 1865.
- A. Terquem. La science romaine a l'époque d'Auguste. Étude historique d'après Vitruve. 8º. 174 pp. Paris, F. Alcan, 1885.
- F. Urech. Itinerarium durch die theoretische Entwickelungsgeschickt der Lehre von der chem. Reactionsgeschwindigkeit. 8°. 71 pp. Berlin. A. W. Schade, 1885.
- K. v. Vierordt. Die Schall- u. Thonstärke u. das Schallleitungsvermögen der Körper. 8°. XXII, 274 pp. Tübingen, H. Laupp, 1865.
- H. W. Vogel. Die Photographie farbiger Gegenstände in den richtiges Tonverhältnissen. 8°. VIII, 157 pp. Berlin, R. Oppenheim, 1885.
- A. v. Waltenhofen. Die internat. absoluten Maasse. 8. II. 48 pp. Braunschweig, Vieweg & Sohn, 1885.
- J. Weisbuch. Lehrbuch der Ingenieur- u. Maschinenmechanik. Zweiter Theil: Die Statik der Bauwerke u. Mechanik der Umtriebsmaschinen. 5. Aufl. bearb. von G. Herrmann. 8°. p. 769-960. Braunschwig, F. Vieweg & Sohn, 1885.
- J. J. Weyrauch. Aufgaben zur Theorie elast. Körper. 8°. x, 350 pp. Leipzig, B. G. Teubner, 1885.

# Literatur-Uebersicht (September).

#### I. Journalliteratur.

Sitzungsberichte d. kgl. Akad. d. Wiss. zu Berlin. 1885.

F. Himstedt. Eine Bestimmung des Ohms (23, Juli 1885), p. 1-5.

Zeitschr. für Math. u. Phys. 1885. 30. Nr. 4.

F. Wittenbauer. Die Ebene als bewegtes Element, p. 216-233.

Monatshefte für Chemie. 1885. 6. Heft 7.

- .I. M. Eder. Untersuchungen üb. die chemischen Wirkungen des Lichts. I. Mittheil., p. 495-505.
- Ed. Linnemann. Ueb. die Absorptionserscheinungen in Zirkonen, p. 531-536.
- Raupenstrauch. Ueb. die Bestimmungen der Löslichkeit einiger Salze in Wasser bei verschied. Temperaturen, p. 563-591.

Chemische Berichte. 1885. Bd. 18. Heft 12.

- J. Thomsen. Zur Constitution des Thiophens, p. 1832-33.
- M. Traube. Ueb. die Mitwirkung des Wassers bei der langsamen Verbrennung des Zinks, Bleies, Eisens und Palladiumwasserstoffs, p. 1877

  –1887.
- Ueb. die langsame Verbrennung des Kupfers bei Gegenwart verdünnter Schwefelsäure oder einer Lösung von kohlensaurem Ammon, p. 1887—90.
- Ueb. die Mitwirkung des Wassers bei der Verbrennung des Kohlenoxyds u. das Auftreten von Wasserstoffsuperoxyd bei dieser Verbrennung, p. 1890-93.
- Ueb. die Entstehung an Wasserstoffsuperoxyd bei der Verbrennung des Wasserstoffs, p. 1894—1900.

Zeitschrift für Krystallogr. u. Mineral. 1885. Bd. 10. Heft 5.

Hj. Sögren. Ueb. die Krystallform u. die phys. Eigenschaften des Graphits, p. 506-507.

Repertorium der Physik. 1885. 21. Nr. 8.

- A. Abt. Reflexion des Schalles an ebenen Flächen, p. 503-505.
- F. Roth. Ueb. den mathemat. Ausdruck der Ablenkungskraft, welche durch die Umdrehung der Erde um ihre Axe hervorgebracht wird, p. 506-514.
- A. Kurz. Eine Formel für die Ausdehnung des Wassers, p. 516-517.
- Anziehung u. Abstossung durch Capillarität, p. 518-520.
- W. Maller-Erzbach. Die Wirkungsweise von der Molecularkraft der Adhäsion und die Abnahme derselben bei zunehmender Entfernung, p. 542-553.

#### Comptes rendus. 1585. 101. Nr. 5-11.

- L. Troost. Sur la densité de vapeur du chlorure de thorium et [3]: mule de la thorine, p. 360-561.
- H. Kretz. Réflexion, sans frottement, sur un plan, des déplacements élastiques dans un corps de forme et de contexture quelconques, p. 381—383.

  Tscheltzour. Chaleur de formation des picrates, p. 381—383.
- F. Tisserand. Sur les moments d'inertie principaux de la terre, p. 409-41.
  C. Vinvent u. J. Chappuis. Sur les températures et les pressions en
- C. Vincent u. J. Chappuis. Sur les températures et les pressions et tiques de quelques vapeurs, p. 427-429.
- Houdaille. Sur l'évaporation dans l'air en mouvement, p. 429-431.
- A. Gaiffe. Sur un étalon de volt, p. 431-432.
- A. Millot. Produits d'oxydation du carbon par l'électrolyse d'une s. 425. ammoniacale, p. 432-433.
- G. Guillemin. Sur les alliages du cobalt et du cuivre, p. 433-434.

  Recoura. Sur la chaleur de transformation du protochlorure de christien sesquichlorure, p. 435-437.
- E. L. Trouvelot. Remarquable protubérance solaire, p. 475-476.
- Th. u. A. Duboscq. Nouvel appareil de grandissement pour la provetion, soit des tableaux de grandes dimensions, soit des objets microcopiques, p. 476-477.
- Gouy. Sur la théorie des miroirs tournants, p. 502-505.
- D. S. Stroumbo. Expériences sur la double réfraction, p. 505-506.
- Ch. Brame. Octaèdres à base carrée de soufre, dont la lase est picsiquement un rhombe, p. 533-534.
- Berthelot. Recherches sur l'isomérie dans la série aromatique. Actes des alcalis sur les phénols à fonction mixte, p. 541-546.
- L. de Boisbaudran. Sur la fluorescence des terres rares, p. 552-554
- P. Lajoye. D'une étoile nouvelle dans la nébuleuse d'Andromède, p. 559.
  G. Bigourdan. Sur les changements récents survenus dans la nébuleur d'Andromède, p. 559-560.
- L. Thollon. Nouveau dessin du spectre solaire, p. 565-567.
  - Journal de physique. (2) 1885. Vol. 4. Aug.
- Mascart. Sur la théorie de la machine de Gramme, p. 341-345.
- D. Gernez. Sur le phénomène de la surfusion cristalle du soufre et su la vitesse de transformation du soufre prismatique en octsédrique p. 349-361.
- L. Lauvent. Appareils pour contrôler les surfaces courbes sphériques ou cylindriques; objectifs, lentilles convergentes et divergentes, mirsia concaves et convexes, sphèriques, p. 361-366.
- F. de Romilly. Appareil à faire le vide, p. 366-368.
- A. Terquem. La science romaine à l'époque d'Auguste, d'après Vursu. p. 384-388.
- Recueil des Travaux Chim. des Pays-Bas. 1885. 4. Sr. 4. E. Mulder. Sur un ozonomètre à effluve et sur la vitesse de décomp
  - sition de l'ozone, p. 135-146.

- E. Mulder. Point de fusion et d'ébullition du bromure de cyanogène, p. 151-152.
- J. A. Groshans. Sur un mode de calculer les points d'ébullition, p. 153-165.
- A. C. Oudemans. Sur le connexion entre le caractère chimique et le pouvoir rotatoire des substances actives, p. 186-179.
- G. J. W. Bremer. Sur le dédoublement de l'acide malique, dérivé de l'acide fumarique, p. 180-182.

Journ. of the Chem. Soc. of London. 1885. Aug. u. Sept.

- H. B. Dixon u. H. F. Lowe. The decomposition of carbonic acid gas by the electric spark, p. 571-576.
- W. Ramsay u. S. Young. A method for obtaining constant temperatures, p. 640-657.

Philosophical Magazine (5) 1885. Vol. 20. Sept.

- J. A. Fleming. Problems on the distribution of electric currents in networks of conductors treated by the method of Maxwell, p. 221-258.
- Th. Carnelley. The periodic law, as illustrated by certain phys. properties of organic compounds. Part I. The alkyl compounds of the elements, p. 259-268.
- J. Hopkinson. On an unnoticed danger in certain apparatus for distribution of electricity, p. 292—295.
- W. W. J. Nicol. On supersaturation of salt-solution, p. 295-300.

Nature. 1885. Vol. 31. Nr. 818-821.

- W. A. Rücker. Liquid films, p. 210-212.
- G. G. Stokes. Iridiscent crystals of chlorate of potash, p. 224.
- J. W. Clark. On a radiant energy recorder, p. 233-234.
- E. F. J. Love. Spectra produced in glass by scratching, p. 270-271.
- Draper. On the use of carbon bisulphide in prisms, p. 272-273.
- W. Crookes u. Lecoq de Boisbaudran. Radiant matter spectroscopic, p. 283-286.

Amer. Chem. Journ. 1885. 7. Nr. 2.

- Ed. F. Smith u. W. J. Hopkinson. Electrolysis of molybdaenic solutions, p. 90-92.
- Louis Bell. The optical properties of malic and tartaric acids, p. 120-128.
- Journal d. russ. phys.-chem. Gesellschaft. 1884. 17. Nr. 3 u. 6.

  Phys. Theil.
- P. Bachmetjeff. Ueb. die Ursache des von magnetischen Metallstäben hervorgebrachten Tones bei unterbrochenem Magnetisiren, p. 65-76.
- Protokoll der 65. Sitzung, p. 77-79: A. Bogovsky. Von der Temperatur der Himmelskörper.
- N. Schukosky. Ueb. die Bewegung fester Körper mit Höhlungen, die mit homogener Flüssigkeit gefüllt sind, p. 81-113.
- N. Pirogow. Einige Ergänzungen zur kinetischen Gastheorie, p. 114-135.
- N. Deloné. Ueb. die Bedeutung der Wellensläche in der Theorie des Stosses, p. 136-142.

- Protokoll der 66. Sitzung, p. 142-144: Chwolson. Von der Gescheindigkeit des Windes in St. Petersburg. N. Pirogow. Mittheilung üb. kinetische Theorie der Gase. Nikolajeff. Ueb. die Beziehung zwischen electromagnetischen und electrostatischen absoluten Einheiten. Chem. Theil.
- N. Menschutkin. Ergänzungen zur Beobachtung üh. die Entstehung u. den Zerfall von Amiden, p. 259-266.
- J. Tschelzow, N. Beklemtschew u. Kantn. Ueb. die Wärme bei der Bildung von Bleihyperoxyd aus Bleioxyd und Sauerstoff, p. 268-274.
  Wolkow. Ueb. die Zersetzung von Butil und Amylhydrat durch die Wärme, p. 276.
- W. Alexejef. Ueb. die gegenseit. Löslichkeit von Flüssigkeiten, p. 281. D. Djakonoff. Bestimmung der Verbrennungswärme fester organischer Verbindungen, p. 283.
- M. Holstein. Durchgang von Lösungen durch Capillarröhren, p. 284.

  Konowalow. Ueb. den Einfluss der Oberfläche auf die Dissociation von Verbindungen, p. 284.
- N. Menschutkin. Constanton zur Vergleichung der Verdrängungstheorie mit der chom. Constitutionstheorie, p. 303-339.
- Isomerie der Benzolderivate, p. 340-348.
- W. Michailoff. Neue Methode zur Scheidung der Globuline von Albaminen, p. 348-353.

## II. Separatabzüge.

- H. B. Dixon. Condition of chem. change in gases, hydrogen, carbonic oxyde, and oxygen (Phil. Trans. Part II 1884, p. 617-684).
- O. Mügge. Zur Kenntniss der durch secundäre Zwillingsbildung bewirkten Flächenverschiebungen (Neues Jahrb. f. Min., Geol. u. Paläont. 2. 1885, p. 44-58).
- A. Right. Ricerche sperimentali e teoriche intorno alla riflessione della luce polarizzata sul polo d'una calamita (R. Acc. dei Lincei Mem. della classe, di sc. fis., mat. e nat. 1. 1885), 52 pp.

### III. Neu erschienene Bücher.

- Encyklopädie der Naturwissenschaften. 2. Abth. 31. Lief. 8°. p. 369-496. Breslau, E. Trewendt, 1885.
- F. Fittlea. Jahresber. üb. die Fortschritte d. Chemie u. verwandte Theile anderer Wissenschaften für 1883. 4. Heft. 8°. p. 1345—1824. Giessen, J. Ricker, 1885.
- Th. Hoh. Die Stellung der Atomenlehre zur Physik des Aethers. 8. 86 pp. Bamberg, W. Gärtner, 1885.

## Literatur-Uebersicht (October).

### I. Journalliteratur.

Sitzungsberichte d. kgl. Akad. d. Wiss. zu Berlin. 1885.

- H. F. Weber. Das Wärmeleitungsvormögen der tropfbaren Flüssigkeiten (30. Juli 1885), p. 809-815.
- Wilsing. Ueb. die Anwendung des Pendels zur Bestimmung der Dichtigkeit der Erde (8. Jan. 1885), p. 13-15.
- Stemens. Ueb. die von Hrn. Fritts in New-York entdeckte electromotorische Wirkung des beleuchteten Selons (12. Febr. 1885), p. 147-148.

Göttinger Nachrichten. 1885. Nr. 6.

Volgt. Ueb. die Erwärmung eines Gases durch Compression nach der kinetischen Gastheorie, p. 228-235.

Sitzungsber. d. Münchner Akademie. 1885. 15. Nr. 3.

W. v. Bezold. Ueb. Herstellung des Farbendreiecks durch wahre Farbenmischung, p. 385-324.

Wiener Anzeiger. 1885. Nr. 17-18.

- E. Mach u. J. Arbes. Einige Versuche üb. totale Reflexion u. anomale Dispersion, p. 159.
- G. Jaumann. Versuche üb. die electr. Doppelbrechung der Flüssigkeiten, p. 159.
- G. A. Raupenstrauch. Ueb. die Bestimmung der Löslichkeit einiger Salze in Wasser bei verschied. Temperaturen, p. 160.
- E. Mach u. J. Wentzel. Beitrag zur Mechanik der Explosionen, p. 175. J. Moser. Electrische u. thermische Eigenschaften von Salzlösungen,
  - J. Moser. Electrische u. thermische Eigenschaften von Salzlösungen, p. 180.
  - Separatabzüge aus den Berichten der Wiener Akademie.
- E. Mach u. J. Arbes. Einige Versuche üb. totale Reflexion u. anomale Dispersion (92. 9. Juli 1885), p. 416—426.
- E. Mach u. J. Wentzel. Ein Beitrag zur Mechanik der Explosionen (92. 16. Juli 1885), p. 625—638.
- M. Eder. Untersuchungen üb. die chem. Wirkungen des Lichts (92. 8. Juli 1885), p. 340-350.
- A. Handl. Neues Hydrodensimeter (92. 2. Juli 1885), p. 433-436.

Monatshefte für Chemie. 1885. 6. Heft 8.

- S. v. Wroblewsky. Ueb. das Verhalten der flüssigen atmosph. Luft, p. 621-633.
- J. Moser. Electr. u. thermische Eigenschaften von Salzlösungen, p. 634 -638.

B. Brauner. Beitrag zur Chemie der Ceritmetalle. III. Mittheilung, p. 785-806.

Chemische Berichte. 1885. Bd. 18. Heft 13

- C. Schall. Ueb. die bei der Erwärmung stattfindende, allgem. Relation der Abnahme der Steighöhe in Capillaren u. Trennungsgewichte von Adhäsionsplatten zu der gleichzeitigen Abnahme der spec. Gewichte. p. 2032-41.
- Beziehungen zwischen den Capillarconstanten der Glieder homologer Reihen in Bezug auf das spec. Gewicht, p. 2042-52.
- Ueb. eine Relation der Moleculardurchmesser, p. 2052-62.
- Relation der Ausdehnung einiger Substanzen im Gas-, Dampf- und Flüssigkeitszustand zur absol. Temperatur, p. 2063—67.
- Ueb. eine Abänderung des Petterson u. Ekstrand'schen vereinfachter Verfahrens der Dampfdichtehestimmung nach Dumas, p. 2065-7i.
- O. Schumann. Ueb. Siedetemperatur u. Druck, p. 2085-88.
- J. H. van't Hoff. Ueb. das Eintreten der kritischen Erscheinungen bei chem. Zersetzung, p. 2088-90.
- G. W. A. Kahlbaum. Aus der Beziehung der Siedetemperatur zus Luftdruck abzuleitende Grössen, p. 2100-8.
- Brechungsindices der drei Acrylsäuremethylester (Berichtigung), p. 2105.
- A. Michaelis u. W. La Coste. Ueb, die Valenz des Phosphors, p. 2015 -2122.
- W. La Coste. Ueb. ein neues Verfahren zur Bestimmung der Damifdichte hochsiedender Substanzen im luftverdünnten Raume, p. 2122-%
- O. Gubbe. Ueb. das opt. Drehungsvermögen des Invertzuckers, p. 2207-14.

Journal f. prakt. Chemie. 1885. Bd. 32. Heft 1-3.

Th. Thomsen. Untersuchungen üb. Gleichgewichtsverhältnisse in wirerigen Lösungen, p. 211—230.

Pflüger's Archiv. 1885. Bd. 36. Nr. 10-12.

A. Lehmann. Versuch einer Erklärung des Einflusses des Gesicht winkels auf die Auffassung von Licht u. Farbe, bei directem Sonwilicht, p. 580-639.

Neues Jahrb. für Mineral., Geol. u. Paläontol. 1885. IV. Bel. Band 1885. Nr. 3.

W. Voigt. Neue Bestimmungen der Elasticitätsconstanten für Steinsalu. Flussspath, p. 228-240.

Oesterreichische Zeitschrift für Meteorologie. 1885. 20. Aus. Maurer. Discussion der Solarconstanten, p. 296-300.

Dingler's Journal. 1885. Bd. 257. Nr. 1-14.

Kick. Versuche über die Dauer von Stössen u. die Beziehungen von Druck u. Stoss, p. 261-270.

Ueb. electr. Accumulatoren, p. 329-335 u. 458-465.

Polytechnisches Notizblatt. 1885. 40. Nr. 16-17.

F. Stemens. Ueb. Fabrikation u. Eigenschaften des Hartglases, p. 249-251. C. Zimmer. Härten von Harzen, p. 272.

Farbloser Kitt, p. 273.

Zeitschrift zur Förderung des phys. Unterrichts. 2. 1885. Nr. 8.

J. Kornatz. Ueb. eine neue Fallmaschine, p. 169-173.

H. Emsmann. Zum Experimentiren bezüglich der Gesetze des Hebers, p. 173-176.

Noack. Die Voltaschen Fundamentalversuche, p. 177-181.

A. Benecke. Das Ampere'che Gestell, p. 181-184.

Modification des Ruhmkorff schen Commutators, p. 185.

E. Uhlich. Flüssigkeitszerstäuber, p. 185-186.

Centralblatt für Electrotechnik. 1885. 7. Nr. 22-24.

- G. A. Nussbaum. Combination von Leuchtgas mit dem Volta'schen Bogen, p. 443.
- H. Henneberg. Electrische Bogenlichtlampe, p. 452-456.
- E. Corminas. Natrium-Kohle-Elemente, p. 491.
- R. Scharfhausen. Ein neues Solenoidgalvanometer, p. 498.

Electrotechn. Zeitschrift. 1885. Bd. 6. Heft. 9.

- H. Hammerl. Studie über das Verhalten verschieden gewickelter ringförmiger Electromagnete, p. 378—383.
- B. Nebel. Ueb. die in einer Plücker'schen Wasserstoffröhre frei werdende Energie u. deren Einfluss auf die Intensität des Lichtes, p. 394-396.
- E. Vohwinkel. Galvan. Element, p. 396-397.

Centralzeitung für Optik u. Mechanik. 1885. 6. Nr. 19.

- P. Czermak. Eine Vorrichtung für Pendelbeobachtungen auf graphischem Wege, p. 217—219.
- H. Kriiss. Compensationsphotometer, p. 219-223.

Zeitschrift für Instrumentenkunde. 1885. 5. Heft 8-9.

- R. Fuess. Ueb. eine anomale Erscheinung an Luftthermometern mit Metallgefässen von grosser Oberfläche, p. 274-279.
- H. F. Wiebe. Ueb. die Veränderlichkeit der Papierscalen, p. 304-307. Amalgamirung des Stabeisens, Stahls u. Gusseisens, p. 332.
- Reinigung der mit verharzten Oelen verunreinigten Maschinentheile, p. 332.

Der Naturforscher. 18. 1885. Nr. 40.

Das Erscheinen eines neuen Sternes im Andromeda-Nebel, p. 369-371.

Comptes rendus. 1885. 101. Nr. 11-13.

L. de Boisbaudran. Sur la fluorescence des terres rares, p. 588-592

L. Henry. Sur quelques dérivés méthyléniques, p. 599-600.

Ch. V. Zenger. Nouveau spectroscope stellaire, p. 619-620.

G. Sire. Sur deux types nouveaux d'hygromètres à condensation, p. 638. Ch. Brame. Genèse des cristaux de soufre, en tables carrées, p. 639-642. J. Janssen. Analyse spectrale des éléments de l'atmosphère terrestre, p. 649-651.

Berthelot. Études thermique sur la série aromatique: Des phénols à fonction complexe, p. 651—656.

- Sur la neutralisation des acides aromatiques, p. 685-686.
- Sur divers phénols, p. 687-690.

Bull. de la Soc. internat. des Électriciens. 1885. 2. Aug.

- P. Samuel. Sur les travaux de M. Gaston Planté: Accumulation et transformation de l'électricité voltaïque, p. 221-242.
- H. Bouilhet. Perfectionnements récents apportés dans les procédés galvanoplastiques, p. 242-256.
- Gaiffe. Sur un Volt-Etalon, p. 256.

Journal de physique. (2) 1885. Vol. 4. Sept.

H. Dufet. Recherches expérimentales sur la variation des indices de réfraction sous l'influence de la température, p. 389-319.

Bouty v. Foussereau. Sur l'emploi des courants alternatifs pour le mesure des résistances liquides, p. 419—425.

Ann. de Chim. et de Phys. (6) 5. 1885. Sept. bis Oct.

Mascart, F. de Nerville u. R. Benost. Détermination de l'ohn et de sa valeur en colonne mercurielle, p. 5-86.

A. Colson. Recherches sur les substitutions dans les méthylbensines, p. 86-135.

H. Becquerel. Mesure du pouvoir retatoire magnét. des corps en units absolues, p. 145-173.

A. Witz. Pouvoire calorifique du gaz d'éclairage, p. 256-288.

Ann. scientif. de l'École normale. 1885. (2) T. 2. Nr. 7.

P. Duhem. Application de la thermodynamique aux phénomènes espilaires, p. 217-254.

Bull. de la Soc. Chim. de Paris. 1885. T. 44. Nr. 3-5.

Le Chatelier. Loi générale de la solubilité, p. 97-98.

La Lumière électrique. 1885. 17. Nr. 33-39.

- C. Decharme. Nouvelles analogies entre les phénomènes électriques et les effets hydrodynamiques, p. 289-295. 345-347. 439-444. 533-537.
- P. Clemenceau. Les moyens mécaniques de dépolarisation des piles. p. 326-328.
- A. Millot. Produits d'oxydation de charbon par l'électrolyse d'une vistion ammoniacale, p. 362-364.
- W. C. Rahniewsky. Note sur un nouveau modèle de galesnomètre Deprez-d'Arsonval, p. 393-397.
- Sur un étalon de force électromotrice, p. 463-464.

1885. 18. Nr. 40.

W. Thomson. Nouveaux ampèremétres, p. 1-17.

La Nature. 1884. T. 13. Nr. 638-644.

Procédé pour coller le cuir sur le métal (Umschlag).

E. Reynter. Protection des zincs de pile en circuit ouvert, p. 219-220.

Cosmos les Mondes. 34. 1885. Nr. 38.

Le grande galvanomètre de la Cornell University, p. 325.

Bulletin de l'Acad. Roy. Belgique. 1885. (3) 9. Nr. 6-8.

- P. de Heen. Détermination du coefficient de compressibilité de quelques liquides et des variations que cette quantité éprouve avec la temp. Loi théorique qui régit les variations du coefficient de compress. avec la temp., p. 550-564.
- G. Leman. Sur la recherche des moments fléchissants et des efforts tranchants qui se produisent dans une poutre appuyée à ses extrémités et fléchie sous l'action d'une surcharge mobile, p. 574-586.
- W. Spring. Réaction du sulfate de baryum et du carbonate de sodium sous l'influence de la pression, p. 204-208.
- P. de Heen. Détermination d'une relation empirique reliant la tension de vapeur au coefficient de frottement intérieur des liquides, p. 251-255.
- P. Stroobant. Nouvelles recherches sur l'agrandissement apparent des constellations, du soleil et de la lune à l'horizon, p. 315-325.

Archives de Genève. (3) 1885. T. 13. Sept.

- H. Schneebeli. La valeur absolue du coefficient de frottement de l'air, p. 197-202.
- G. Sire. Nouvel hygromètre à condensation, p. 220-221.
- H. Dufour. Conditions dans lesquelles un arc-en-ciel peut être vu réflechi par une surface d'eau, p. 221—222.
- **F.** A. Forel. Formule des seiches  $t = l/\sqrt{gh}$ , p. 222-223.
- Hagenbach-Bischoff. Le temps nécessaire à la propagation de l'électricité dans les fils télégraphiques, p. 223-224.
- R. Weber. La conductibilité calorifique des corps solides mauvais conducteurs, p. 225.

Archives du Musée Teyler. (2) 1885. 2. Nr. 2.

E. van der Ven. Sur la manière dont la force électromotrice de la pile à oxyde de cuivre varie avec le régime, p. 97-108.

Proceed. of the London Roy. Soc. 1885. 38. Nr. 238.

- W. Huggins. On the corona of the sun, p. 371.
- Th. Andrews. The action of tidal streams on metals during diffusion of salt and fresh water, p. 372-378.
- W. A. Tilden. On the influence of temp. on the heat of dissolution of salts in water, p. 401-414.

Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

- W. Crookes. On radiant matter spectroscopy, p. 414-422.
- W. M. Hicks. Researches on the theory of vortex rings, p. 447-449.

  J. J. Thomson. The vortex ring theory of gases. On the law of the

distribution of energy among the molecules, p. 464.

H. Tomlinson. The influence of stress and strain on the phys. properties of matter. Part I. Moduli of elasticity-continued. Relations between moduli of elasticity, thermal capacity, and other phys. constant, p. 488—500.

Journ. of the Chem. Soc. of London. 1885. Sept.

W. Rumsay u. S. Young. A method for obtaining constant temperatures, p. 640-657.

Philosophical Magazine (5) 1885. Vol. 20. Oct.

- R. H. M. Bosanquet. Electromagnets. IV. Cast iron, charcoal iron, and malleable iron, p. 318—323.
- J. J. Hood. On the influence of heat on the rate of chem. change, p. 323-328.
- S. Bidwell. On the generation of electric currents by sulphur cells, p. 328-336.
- J. Hopkinson. Notes on the seat of electromotive forces in a voltain cell, p. 336-342.
- R. T. Gluzebrook. A comparison of the standard resistance-coils of the Brit. Ass. with mercury standards constructed by J. R. Benoit of Paris and Strecker of Würzburg, p. 343-354.
- Lord Rayleigh. On the accuracy of focus necessary for sensibly perfect definition, p. 354-358.
- On an improved apparatus for Christiansen's experiment, p. 358-360.
- Optical comparison of methods for observing small rotation, p. 360-361
- On the thermodynamic efficiency of the thermopile, p. 361-363.
- J. Kerr. Electro-optic action of a charged Franklin's plate, p. 363-33.
  O. Lodge. Sequel to paper on the seat of the electromotive forces in a voltaic cell. Theories of Wiedemann and of Helmholtz, p. 372-351.

Nature. 1885. Vol. 31. Nr. 824-825.

- Sh. Bidwell. A roltaic cell with a solid electrolyte, p. 345.
- G. Haslam. Measurement of evaporation, p. 357.
- S. P. Thompson. Solid electrolytes, p. 366.
- Roy. Soc. Edinburgh, 30. Juli 1885, p. 384: Crockel u. Creelman. On the thermal effects produced in solids and in liquids by sudden large changes of pressure. W. Peddie. On a method of determining the resistance of electrolytes without endeavouing to prevent polarisation. A. P. Laurie. On the heat of solution of zinc jodide.

Chem. News. 1885. 51. Nr. 1346-47.

H. E. Armstrong. Address to the chem. section of the Brit. Au. p. 130-139 u. 155-156.

Scientific American. Supplement. 1885. 19. Nr. 500-507.

W. Anderson. On the conversion of heat into useful work, p. 7978—78. 8002 u. 8014—16.

Rendic. della R. Acc. d. Sc. fis. e mat. Napoli. 1885. 24. Nr. 6.

- G. Grassi. Studio completo del nuovo termometro ad aria per misurare le piccole variazioni di temperatura, p. 131—138.
- G. Govi. Spettroscopio a visione diretta, senza prisma, nè reticoli, p. 139
  -141.
- G. Grassi. La teoria cinetica dei gas applicata allo studio dell' atmosfera, p. 145-154.

Rend. della R. Acc. di Roma. 1885. 1. Nr. 18-20.

- Palazzo. Sull' erroro nell' metodo delle deflessioni prodotto dallo spostamento del filo di sospensione dalla verticale, p. 610-616. 640-646 u. 664-665.
- Morghen. Variazioni che sono prodotte sul valore del momento d'inerzia di un corpo dall' irregolare distribuzione della materia in esso, p. 616 —621.
- Battelli u. Martinetti. Sui calor. spec. e di fusione di sostanze non metalliche, p. 621-627.
- Battelli. Sui fenomeni termici che accompagnano la formazione dei miscugli di sostanze non metalliche, p. 646-651.
- Agamennone u. Bonetti. Sulla deformazione prodotta in vasi di vetro da pressioni interne, p. 665-670.
- Keller. Sull' aumento di temperatura prodotto dalla caduta d'acqua, p. 671-676.

Il Nuovo Cimento. (3) 1885. 17. Mai u. Juni.

- A. Roiti. Di un elettrocalorimetro e di alcune misure fatte con esso intorno al generatore secondario Gaulard e Gibbs, p. 185-187.
- G. Ferraris. Ricerche teoriche e sperimentali sul generatore secondario Gaulard e Gibbs, p. 218-261.
- E. Fossati. Una esperienza di acustica, p. 261-263.
- C. Somigliana. Sopra l'equilibrio di un corpo elastico isotropo, p. 272-276.

(3) 18. 1885. Juni u. Aug.

- A. Roiti. L'elettrocalorimetro confrontato col termometro di Riess, p. 5-12.
- G. Ferraris. Ricerche teoriche e sperimentali sul generatore secondario Gaulard e Gibbs, p. 12-49.
- A. Right. Sulla fotografia delle scintille elettriche, ed in particolare di quelle prodotte nell'acqua, p. 49-54.
- Nuove ricerche sul fenomeno di Kerr, p. 54-56.
- G. Basso. Fenomeni di riftessione cristallina interpretati secondo la teoria elettromagnetica della luce, p. 84-90.
- C. Somigliana. Sopra l'equilibrio di un corpo elastico isotropo, p. 91-96.

Gazzetta chimica italiana, 1885. 16. Nr. 5.

A. Pizzarello. Sulla decomposizione dei vapori non saturi delle sostanze organiche volatili: alcooli, eteri semplici e composti, aldeidi, ammine ecc. per mezzo di una serie di scintille elettriche, p. 233—238.

Rivista Sc.-Industriale. 1885. 17. Nr. 13-14.

Fossati. Il microfono nella verificazione delle condizioni di una colonna gazosa vibrante, p. 300-302.

## II. Separatabzüge.

De W. B. Brace. Ueb. die magnet. Drehung der Polarisationsebene n. einige besondere Fälle der Refraction (Inaug.-Diss. Berlin 1885), 34 pp. M. Hamburger. Untersuch. üb. die Zeitdauer des Stosses elast. cyliner.

Stäbe (Inaug. Diss. Breslau 1885), 27 pp.

Hummel. Ueb. unipolare Maschinen (Electrot. Ztschr. 6. 1885), 5 pp. E. Klein. Ueb. das electr. Leitungsvermögen von Doppelsalzen (Inaug. Diss. Würzburg 1885), 43 pp.

F. Kohlrausch. Die absol. Messung starker electr. Ströme mit den Wasservoltameter (Electrot. Ztschr. 6. 1885), 5 pp.

L. Lange. Veb. das Beharrungsgesetz (Ber. d. math.-phys. Ges. der l. sächs. Ges. d. Wiss. 1885, p. 333-351).

- Th. Liebisch. Ueb. die Bestimmung der Lichtbrechungsverhältnisse doppeltbrechender Krystalle duxch Prismenbeobachtungen (N. Jahrb. für Min., Geol. u. Paläont. 1. 1886, p. 14-34).
- K. Noack. Ueb. die Fluidität des absoluten u. verdünnten Alkoholi (Festschrift d. 38. Versammlung deutscher Philologen u. Schulmänner. Giessen 1885, p. 53-81).
- A. v. Oettingen. Die thermodynamischen Beziehungen (Mém. de l'Acimp. des sc. de St. Pétersbourg (7) 32. 1885), 69 pp.
- K. Pearson. On the motion of spherical and ellipsoidal bodies in field media (The Quarterly Journ. of Pure and Applied Math. 20. 1885, p. 60-80).
- On a certain atomic hypothesis (Cambr. Phil. Trans. 14. Part II. 1885, p. 71—120).
- Sohnicke. Ueb. den Ursprung der gewöhnl. Luftelectricität (Sitzber. 4. Jena'schen Ges. für Med. u. Naturu. 1886), 4 pp.
- A. F. Sundell. Spectralversuche (Acta Soc. Scient. Fennicae 15. 1885).
  11 pp.
- A. Tanakadate. Measurement of the force of gravity and magnetic constants at Bonin Island (Appendix to the Memoir Nr. 5 of Tokio University 1885), 31 pp.

## Literatur-Uebersicht (November).

#### I. Journalliteratur.

Sitzungeberichte d. kgl. Akad. d. Wies. zu Berlin. 1885.

Wien. Ueb. den Einfluss der ponderablen Theile auf das gebeugte Licht (30. Juli 1885), p. 817—819.

Göttinger Nachrichten. 1885. Nr. 9.

W. Volgt. Zur Theorie der Flüssigkeitestrahlen, p. 285-305. Hoppe. Das Spectrum des electr. Büschellichtes, p. 305-308.

Wiener Anzeiger. 1885. Nr. 19.

- L. Boltzmann. Ueb. einige Fälle, wo die lebendige Kraft nicht integrirender Nenner des Differentials der zugeführten Energie ist, p. 185 —186.
- G. A. Schilling. Ueb. die Herstellung eines homogenen magnet. Feldes an der Tangentenbussole zur Messung intensiver Ströme, p. 186-187.
- Separatabzüge aus den Berichten der Wiener Akademie.
- O. Tumlirz. Ueb. das Verhalten des Bergkrystalles im magnet. Felde (91. 5. Juni 1885, p. 301-310).
- J. v. Hopperger. Ueb. die Verschiebung des Vereinigungspunktes der Straklen beim Durchgange eines Straklenbüschels monochromatischen Lichtes durch ein Prisma mit gerader Durchsicht (91. 5. März 1886, p. 640—666).
- Ueb. Krümmungevermögen u. Dispersion von Prismen (92. 7. Mai 1885, p. 261—800).
- E. Aulinger. Ueb. das Verhältniss der Weber'schen Theorie der Electrodynamik zu dem von Herts aufgestellten Princip der Einheit der electr. Kräfte (91. 16. April 1885, p. 880-893).

Zeitschr. für Math. u. Phys. 1885. 30. Nr. 5.

R. Bosser. Uob. die Vertheilung der inducirten Electricität auf einem unbegrenzten ellipt. Cylinder, p. 257—273.

Grunert's Archiv. 1885. (2) 3. Heft 1.

- B. Sporer. Ueb. den Schwerpunkt der gemeinschaftlichen Punkte zweier Curven, p. 84-91.
- Zeitschrift für math. u. physikal. Unterricht. 1885. 16. Heft 6.
- E. R. Müller, Müller's electr. Rückstandsapparat, p. 442-443.

Chemische Berichte. 1885. Bd. 18. Heft 14.

- G. Kruss. Ueb. innere Molecularbewegung, p. 2586-91.
- K. Soubert. Analysen gasform. halogenhalt. Kohlenwasserstoffe, p. 2644-55.

- H. J. van't Hoff. Beiträge zur Kenntniss der Aepfelsäuren, p. 2713–14.
  J. Lany. Ueb. das Gleichgewicht nach Einwirkung einerseits von Salssäure auf Antimontrisulfid und andererseits von Schwefelwasserstoff auf salzsaure Antimonchloridlösung, p. 2714–24.
- A. Naumann u. C. Pistor. Ueb. das Verhalten von Kohlendioxyd zu Wasserstoff bei hoher Temperatur, p. 2724-27.

Journal f. prakt. Chemie. 1885. Bd. 32. Heft 6-9.

- W. Ostwald. Electrochem. Studien. III. Abh.: Ueb. den Einfluss der Zusammensetzung u. Constitution der Säuren auf ihre electrische Leitfähigkeit, p. 300-374.
- F. Stohmann u. P. Rodatz. Ueb. den Wärmewerth der Säuren der Fettreihe (4. Abh.), p. 407-420.
- Ueb. die thermochem. Beziehungen der Säuren u. Alkohole der Fettsäurereihe, p. 420-424.

Zeitschr. für analyt. Chemie. 1885. Bd. 24. Nr. 4.

- G. Th. Gerlach. Ueb. Alkohol u. Gemische aus Alkohol und Wasser. p. 427-433.
- S. Eliasberger. Trennung des Zinks von Cadmium durch Electrolyn, p. 548-551.

Chemisches Centralblatt. 1885. Bd. 16. Nr. 41-44.

- H. N. Morse. Apparat zur Reinigung von Quecksilber durch D stillstion im Vacuum, p. 739.
- N. v. Klobukow. Ueb. einen Luftpumpenregulator für Laboratoriumzwecke, p. 769-770.
- P. Wulf. Beiträge zur Kenntniss d. fractionirten Destillation, p. 817-818.

Zeitschrift für Krystallogr. u. Mineral. 1885. Bd. 11. Heft!.

A. Schrauf. Ueb. die Azimuthdifferenz doppeltbrechender Straklen v. Beobachtungen am Calcit, p. 5-22.

Neues Jahrb. für Mineral., Geol. u. Paläontol. 1885. 2. Nr. 3.

- Th. Liebisch. Ueb. die Totalreflexion an doppeltbrech. Krystallen, p. 181-211.
- C. Kletn. Ueb. die Ursache opt. Anomalien in einigen besonderen F\u00e4llen, p. 237—240.

Tschermak's mineralog. Mittheil. 1885. 7. Nr. 3.

 Wichmann. Ueb. die Schmelzbarkeit des kohlensauren Kalks, p. 256-257.

Dingler's Journal. 1885. Bd. 258. Nr. 2.

Wybamo. Photometer für electr. Licht, p. 69-72.

Repertorium der Physik. 1885. 21. Nr. 10.

- J. Endlweber. Zur Theorie der Brückenwagen, p. 637-670.
- H. Götz u. A. Kurz. Galvan. Widerstand von Drähten bei verschied.

  Anspannung, p. 683-701.

A. Schwarz. Ueb. das Gesetz der Quellung von Leimoylindern, p. 702-709.

Polytechnisches Notisblatt. 1885. 40. Nr. 20. Dupré. Galvan. Element, p. 336.

Centralblatt für Electrotechnik. 1885. 7. Nr. 25-27.

J. Kessler. Zur Strommessung mit der Tangentenbussole, p. 524-527.

A. v. Obermayer. Ueb. eine Abänderung an den Spiegelgalvanometern

A. v. Obermayer. Ueb. eine Abänderung an den Spiegelgalvanometer: für absolute Messungen, p. 527—528.

F. Holthof. Zur Geschichte des Electromagnetismus, p. 555-566.

Electrotechn. Zeitschrift. 1885. Bd. 6. Heft 10.

R. Clausius. Ueb. die von Hrn. Frölich aufgestellte Theorie der dynamoelectr. Maschine, p. 414-417.

P. Nipkow. Der Telephotograph u. das electr. Teleskop, p. 419—426. Rowland. Neue Bestimmungen des Ohm, p. 441—442.

H. Martino, Platinoid, ein neues Metall für Widerstände, p. 442.

Centralzeitung für Optik u. Mechanik. 1885. 6. Nr. 20-21.

- P. Czormak u. R. Hiocke. Eine Vorrichtung für Pendelbeobachtungen auf graphischem Wege, p. 229-233.
- J. Friess. Prokop Diwisch. Ein Beitrag zur Geschichte der Electricität aus Manuscripten, p. 246-247.

Zeitschrift für Instrumentenkunde. 1885. 5. Heft 10.

- J. Freyberg. Ueb. ein verbessertes Spectrometer, p. 345-347.
- S. Czapski. Einige neue optische Apparate von Prof. Abbe, p. 347-356.
- O. Wehler. Stimmgabelspreize, p. 372.

Laterna magica, 1885. 7. Nr. 4.

T. C. Hepworth. Herstellung von Glasphotogrammen für den Projectionsapparat auf Gelatineplatten, sowie das Verkleben und Coloriren derselben, p. 80-68.

Stereoskopische Wirkung bei Projectionen, p. 68.

Einige Winke, die Ausstattung von Laternbildern betreffend, p. 68-70.

Der Naturforscher. 18. 1885. Nr. 44.

Ueb. einen neuen Stern im grossen Andromeda-Nebel, p. 405-406.

Comptes rendus. 1885. 101. Nr. 16-18.

- M. Brillouin. Sur la torsion des prismes, p. 739-742.
- F. de Lalande. Sur un nouvel appareil de mesure des courants électriques, p. 742-744.
- E. Mercadier. Sur la théorie du téléphone électromagnétique transmetteur, p. 744-747.
- A. Renard. Sur l'électrolyse des sels, p. 747-749.
- M. Deprez. Expériences de transmission de la force par électricité entre Paris et Creil, p. 791-794.

Hugoriot. Sur la propagation du mouvement dans les corps, et specielement dans les gas parfaits, p. 794-798.

M. de Thierry. Sur un nouveau spectroscope d'absorption, p. 811—813. L. Henry. Sur la volatilité dans les composés organiques mixtes, p. 816—818.

H. Partnaud. Sur l'existence de deux espèces de sensibilité à la lumière, p. 821-823.

A. Angot. Recherches théoriques sur la distribution de la chaleur à le surface du globe, p. 837-839.

Dieulafatt. Application de la thermochimie à l'explication des phémmènes géologiques. Carbonate de zinc, p. 842-845.

Fuye. Remarques au sujet des récentes expér. de M. Hirn sur la vilese découlement des gaz, p. 849-851.

Ph. Gilbert. Sur la théorie de M. Helmholtz relative à la conservation de la chaleur solaire, p. 872-874.

J. M. de Lépinay. Dispersion de double réfraction du quartz, p. 874 -876.

A. Angot. Sur la distribution théorique de la chaleur à la surface és globe, p. 876-878.

A. Ditto. Combinaison de l'asotate d'argent avec les asotates alcalin, p. 878-881.

Séances de la Soc. franç. de Phys. 1885. Jan. bis Juli.

Dufet. Sur la loi de Gladstone et la variation de l'indice moléculaire. p. 133--141.

Journal de physique. (2) 1885. Vol. 4. Oct.

H. Beoquerel. Mesure du pouvoir rotatoire magnétique des corps m unités absolues, p. 437—448.

G. Lippmann. Sur un dispostif qui permet d'obtenir sans calcul le petentiel magnétique du à un systeme de bobines, p. 448-449.

G. Foussoroau. Sur la résistance électrique de l'alcool, p. 450—456. Torquem u. Damien. Sur les décharges disruptives à travers les corp

solides et liquides, p. 457—459.

A. Angot. A propos du mémoire de M. Frölick, sur la mesure de le chaleur solaire, p. 459-464.

Ann. de Chim. et de Phys. (6) 5. 1885. Nov.

B. C. Damion. Recherches experimentales sur la force electromotrice des piles à un seul liquide formé par des dissolutions ealines, p. 289-311.

A. Crova. Sur l'emploi des écrans diffusants en photométrie, p. 342-357.

Berthelot. Recherche sur le fluorure phosphoreux, p. 358-367.

Bull. de la Soc. Minéralogique de France. 1884. 7. Nr. 2-9.

A. Michel-Lévy. Note sur la biréfringence de quelques minérans; application à l'étude des roches en plaques mines, p. 43-47.

G. Wyrouboff. Sur les phénomènes opt. de l'hyposulfate de plent. p. 49-56.

- A. Cornu. Note sur certaines apparences que présentent les surfaces artificiellement polies taillées dans le quartz parallelement à l'aze, p. 56-58.
- G. Wyrouboff. Sur les propriétés opt. du benzile et du carbonate de guanidine, p. 86—88.
- J. Thoulet. Mesure du coëfficient de dilatation cubique des minéraux, p. 151-155.
- H. Dufet. Influence de la temp. sur les indices de réfraction du quarts, p. 182-190.
- A. de Gramont. Absence de pyroélectricité dans les cristaux de sulfate de magnésie et de sulfate de cobalt, p. 235—236.
- K. de Krouchkoll. Sur l'analyse spectrale appliquée aux études microminéralogiques, p. 243—249.
- Note complémentaire, p. 337.
- Ch. Soret. Lettre à M. Cornu sur la note de M. Gramont, p. 338—339.
- E. Bertrand. Sur differents prisms polarisateurs, p. 339-344.
- A. Cornu. Observations sur la note précédente, p. 344-345.
- E. Mallard. Sur l'isomorphisme des chlorates et des azotates, et sur la quasi-identité vraisemblable de arrangement, moléculaire dans toutes les substances cristallisées, p. 349—401.
- E. Mallard u. H. Le Chateller. Sur la variation, avec la pression, de la température à laquelle se produit la transformation de l'iodure d'argent, p. 478-484.

#### 8. 1885. Nr. 1-7.

- A. de Gramont. Observations en réponse à la lettre de M. Ch. Soret, p. 2-3.
- C. Friedel u. J. Curie. Sur la pyroélectricité de la topaze, p. 16-27.
- E. Bertrand. Sur l'examen des minéraux en lumière polarisée convergente, p. 29-31.
- E. Mallard. Observations sur les relations cristallographiques et optiques de la barytocalcite dans la série des carbonates, des azotates et des chlorates, p. 44-46.
- Ch. Friedel u. A. de Gramont. Sur la pyroélectricité de la scolézite, p. 75-78.
- G. Wyrouboff. Sur la pseudosymétrie des hyposulfa!es hydratés doués du pouvoir rotatoire, p. 78-85.
- Sur les formes cristallines des acétates doubles d'urane et de lithine,
   p. 115-122.
- P. Curte. Sur la formation des cristaux et sur les constantes capillaires de leurs faces, p. 145-150.
- E. Jannetaz. Effets de la compression sur le quartz, p. 168.
- H. Dufet. Recherches expérimentales sur la variation des indices de réfraction sous l'influence de la chalour, p. 171-304.
- C. Friedel u. E. Sarastn. Cristallisation de la calcite en présence d'une solution de chlorure de calcium, p. 304-305.

#### Cosmos les Mondes. 34. 1985. Nr. 4:.

D. Tommast. Réactions thermochimiques dans la pile à électroise : charbon, p. 400.

Revue scientifique. (3) 1885. T. 36. Nr. 18.

Mac Intosh. La phosphorescence des animaux marines. p. 545-55:

La Lumière électrique. 1885. 18. Nr. 41-44.

- P. Marrillac. Sur un modèle de pile sèche constante de M. Palmier p. 69-70.
- J. Moutier. Sur le pont de Wheatstone, p. 97-98.
- C. Dechurme. Nouvelles analogies entre les phénomènes électriques : les effets hydrodynamiques, p. 207-214.
- A. Minet. Etude sur les galvanomètres, p. 214-221.

La Nature. 1884. T. 13. Nr. 648-650.

Pâte à argenter (Umschlag).

Ciment servant à réunir les pièces métalliques (Umschlag).

Archives néerlandaises. 1885. T. 20. Nr. 1-2.

- G. J. Michaëlis. Sur la théorie de la rotation des molécules dans corps solide, p. 20-35.
- H. de Vries. Une expérience de cours sur la diffusion, p. 36-46.
- J. W. Giltay. L'emploi de lu pile auxiliaire dans la téléphonic, p. 117-128.
- H. A. Lorentz. Sur l'application aux phénomènes thermo-électr. de séconde loi de la théorie mécanique de la chaleur, p. 129-170.

Proc. of the Edinburgh Roy. Soc. 1884/85. Nr. 119.

- Tatt. On an improved method of measuring compressibility, p. 2-4.

  Th. Andrews. Apparent lines of force on passing a current through water, p. 18-21.
- W. W. J. Nicol. A theory of solution, p. 27-29.
- Tatt. Note on a singular passage in the principia, p. 72-78.
- Note on the necessity for a condensation-nucleus, p. 78-80.
- On evaporation and condensation, p. 91-94.
- Hooke's anticipation of the kinetic theory of gases, p. 118.
- Phil. Trans. of the Roy. Soc. of London. 1885. 175. Part 1 w. 3.
- Lord Rayleigh. On the circulation of air observed in Kundt's tubes and on some allied acoustical problems, p. 1-22.
- W. A. Tilden u. W. A. Shenstone. On the solubility of salts in water at high temperatures, p. 23-36.
- W. Ramsay u. Sydney Young. The influence of pressure on the temperature of volatilization of solids, p. 37—48.
- W. N. Hartley. Researches on spectrum photography in relation to new methods of quantitative chemical analysis, p. 49-62 u. 325-32.

- W. N. Hartley u. W. E. Adency. Measurements of the wave-lengths of lines of high refrangibility in the spectra of elementary substances, p. 63-138.
- W. M. Hicks. On the steady motion and small vibrations of a hollow vortex, p. 161-196.
- R. S. Heath. On the dynamics of a rigid body in elliptic space, p. 281

  —324.
- J. H. Poynting. On the transfer of energy in the electromagnetic field, p. 343-362.
- M. J. M. Hill. On the motion of fluid, part of which is moving rotationally and part irrotationally, p. 363-410.
- Lord Rayleigh. On the electro-chemical equivalent of silver, and on the absolute electromotive force of Clark cells, p. 411-460.
- W. Ramsay u. Sydney Young. Influence of change of condition from the liquid to the solid state on vapour-pressure, p. 461—478.
- H. B. Dixon. Conditions of chemical change in gases: Hydrogen, carbonic oxide, and oxygen, p. 617-684.

Journ. of the Chem. Soc. of London. 1885. Oct.

W. N. Hartley. Researches on the relation between the molecular structure of carbon compounds and their absorption spectra, p. 685-687.

Philosophical Magazine (5) 1885. Vol. 20. Nov.

- De Volson-Wood. The luminiferous aether, p. 389-417.
- J. Larmor. On the molecular theory of galvanic polarisation, p. 422-435.
- J. W. Clark. On the influence of pressure on cortain cases of electrical conduction and decomposition, p. 435-439.
- J. J. Hood. On retardation of chemical change, p. 444-456.

Nature. 1885. Vol. 32. Nr. 827-835.

- O. Lodge. Notes for opening of a discussion on electrolysis, to be held in section B, at the British Ass. in Aberdeen, Sept. 1885, p. 458-460. Lord Rosse, W. Huggins u. F. W. Dennig. The new star in Andromeda, p. 465-466.
- T. C. Lewis. A tertiary rainbow, p. 523.
- W. E. Ayrton. Transmission of sound, p. 575.
- A. Cunningham. On the color-sense, p. 604-605.
- H. G. Madan. On the behaviour of stretched India Rubber when heated, p. 625.
- E. E. Robinson. Photographic action on ebonite, p. 626-627.
- The Brit. Ass. Section A. Math. and Phys., p. 533-538: Discussion on the kinetic theory of gases. W. Thomson. Constant gravitational instruments. O. Reynolds. On the dilatancy of media composed of rigid particles in contact. Pirie. On calculating the surface tensions of liquids by means of cylindrical drops or bubbles. Pirie. On the surface-tension of water which contains a gas dissolved in it. Lord Rayleigh. On the thermodynamic efficiency of thermopiles. J. Lar-

mor. On molecular distances in galvanic polarisation. — J. T. Bottomley. Cooling of wires in air and vacuum, discussion on standards of white light. — A. V. Harcourt. On photometry with pentane standard. — W. M. Hicks. The constitution of the luminiferous other on the vortez atoms theory. — J. Joly. On a photometer made with transparent prisms. — R. T. Glazebrook. On a point in the theory of double refraction. — W. F. Barrett. On a new and simple form of calorimeter.

— Section B. — Chemistry, p. 538—540: Ramsay. Observations on some actions of a Grove's battery. — H. E. Roscoe. On the spontaneous polymerisation of volatile hydrocarbons at the ordinary atmospheric temperatures. — Th. Carnelley. The periodic law, as illustrated by certain phys. properties of organic compounds. — Th. Carnelley. Suggestions as to the cause of the periodic law, and the nature of the chemelements. — J. H. Gladstone. The value of the refraction goniometer in chem. work. — G. Gladstone. Refraction of fluorine. — Dewar. On solutions of ozone and the chem. action of liquid oxygen.

Chem. News. 1885. 52. Nr. 1353-54.

Sh. Bidwell. On the generation of a voltaic current by a sulphur cell with a solid electrolyte, p. 219—220.

A. Watt. An electrical centrifugal machine for laboratories, p. 232. Guthrie. Phys. molecular equivalents, p. 232—233.

Proc. of the London Math. Soc. 1884. Nr. 245-246.

J. Larmor. On the flow of electricity in a system of linear conductors, p. 262-272.

The Observatory. 1885. Nr. 103.

S. H. Saxby. The spectroscope in the Alps, p. 357-362.

Silliman Journal (3). 1885. Vol. 30. Aug. bis Nov.

- T. C. Mondenhall. Differential resistance thermometer, p. 114-116.
- G. F. Becker. Impact friction and faulting, p. 116-128.
- J. Trowbridge. A standard of light, p. 128-133.
- E. H. Cowles, A. H. Cowles u. C. F. Mabery. Electrical furness and the reduction of the oxides of boron, silicon, aluminium and other metals, p. 308-312.
- L. Bell. Rainband spectroscopy, 347-354.

Scientific American. Supplement. 1885. 19. Nr. 504. Historic electric apparatus at the Philadelphia exhibition, p. 8044.

Rend. della R. Acc. di Roma. 1885. 1. Nr. 21.

Agamennone u. Bonetti. Sulla deformazione prodotta in vasi di vetro da pressioni interne, p. 865—670.

Gazzetta chimica italiana. 1885. 15. Nr. 6.

G. P. Grimaldi. Sulla variazione della temperatura del massimo di dessità dell'acqua colla pressione, p. 297—302.

- Bull. di Bibliogr. e di Storia delle Sc. math. e fis. 18. 1885. Jan.
- A. Favaro. Documenti in editi per la storia dei manoscritti Galileiani nella biblioteca nazionale di Firenze, p. 1-80.
  - Öfersigt af kgl. Vetensk. Akad. Förhandl. 1885. 42. Nr. 1.
- P. T. Cleve. Om samariums foreningar, p. 15-20.
- Nya undersökningar öfver didyms föreningar, p. 21—28.
  - Journal d. russ. phys.-chem. Gesellschaft. 1885. 17. Nr. 7.

    Phys. Theil.
- N. Schukovsky. Ueb. die Bewegung fester Körper mit Höhlungen, welche mit homogener Flüssigkeit gefüllt sind, p. 145-199.
- N. Schiller. Zur Frage über den Stoss absolut fester Körper (Zweite Abhandl.), p. 200-214.
- N. Heschus. Ueb. den Einfluss des electrischen Stromes auf den Widerstand u. auf die Lichtempfindlichkeit des Solens, p. 215-228.
- Protocoll der 67. Sitzung, p. 229-230: N. Egoroff theilte die Resultate seiner im April ausgeführten Versuche über das Absorptionsspectrum in einer 3 km dicken Schicht der Atmosphäre mit, zwischen dem Thurm des atrophysischen Observatoriums der Universität u. dem physikalischen Cabinet der medico-chirurgischen Akademie. Die Luftschicht erwies sich dick genug, um im Spectrum des electrischen Lichtes die vollen Gruppen A, a und B zu geben; die Gruppe a fehlte im Spectrum. Nach diesen Erfahrungen hat N. Egoroff im physikal. Cabinet der Universität ein Rohr von 60 m Länge aufgestellt zur directen Beobachtung des Absorptionsspectrum des Sauerstoffs in einer Schicht, die einer Luftschicht von 2-3 km Länge äquivalent ist. Ueber fernere Resultate wird seiner Zeit referirt werden. - N. Hesehus zeigt, dass die Resultate von Fritz's Beobachtungen über Lichtempfindlichkeit des Selens durch die Hypothese der allotropen Dissociation erklärt werden können, welche von dem Berichterstatter in einigen Abhandlungen dieses Journals im Jahre 1883 eutwickelt worden ist. - N. Chamantoff zeigt Jabloschkoff'sche Elemente vor, die er aus Paris mitgebracht.

#### Chem. Theil.

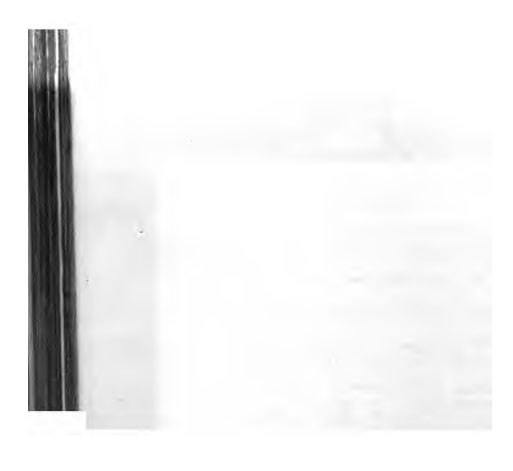
- D. Konowalow. Ueb. die Rolle des Contactes bei Dissociationserscheinungen, p. 373-395.
- E. Werner. Wärmeconstanten bei den Verbindungen aromatischer Reihen p. 409-413.
- J. Tschelzow. Ueb. die Bildungswärme der Pikrinsalze, p. 449.
- P. Golubjoff. Ueb. Harden's feuerlöschende Flüssigkeit, p. 449-452.
- J. Schröder. Ueb. die Dichte von Sublimatlösungen, p. 456.

## II. Separatabzüge.

- J. Balmer. Notiz über die Spectrallinien des Wasserstoffs (Verh. d. naturf. Ges. in Basel 7. 1885, p. 548-580).
- Zweite Notis üb. die Spectrallinien des Wasserstoffs (ibid. p. 750-752).
  Beiblätter z. d. Ann. d. Phys. u. Chem. IX.

- A. Burtoli. Sulle continuate intermittense che producono nella correte elettrica alcuni liquidi interposti nel circuito (L'Orosi 8. 1885, p. 5-7).
- Perchè molte resine dopo fuse restano tonere e plastiche se raffredau bruscamente (ibid. p. 1-5).
- A. Bartoli u. G. Papasogli. Sulle diverse forme che prendono i corp nel disciogliersi entro un liquido indefinito (Atti d. Soc. Toscana di S. Nat. resisdente in Pisa 7. 1885), 9 pp.
- J. Borgmann. Untersuchungen über die Hughes'sche Inductionsusge (Inaug.-Diss. Halle a. S., 1885), 39 pp.
- Edelmann. Das Rosenthal'sche Mikrogalvanometer (Tagebl. der 56. Vors. deutscher Naturf. u. Aerste in Strassburg 18. bis 23. Sept. 1855. p. 179).
- P. Frazer. Crystallisation (Journ. of the Franklin Institute Aug. 1885.
  11 pp.
- G. Grassi. Nuovo termometro a gas atti a misure piccolissime curszioni di temperatura (Rend. d. R. Acc. d. Sc. Fis. e Mat. di Napoli. Jan. 1885), 6 pp.
- Hagenbach-Bischoff. Fortpflanzung der Electricität in Telegraphendrähten (Tagebl. d. 58. Vers. deutscher Naturf. u. Aerzte in Straubur; 18. bis 23. Sept. 1885, p. 179).
- F. Himstedt. Eine Bestimmung des Ohms (Ber. der naturf. Ges. n. Freiburg i. B. 1. 1885), 29 pp.
- Ktessling. Ueb. die Entstehung des zweiten Purpurlichts u. die Abhängigkeit der Dämmerungsfarben von Druck, Temp. u. Feuchtigkeit der Luft (Das Wetter 2. 1885, p. 161–172).
- König. Ueb. Gouy'sche Beugungserscheinungen (Tageblatt d. 59. Ven. deutscher Naturf. u. Aerzte in Strassburg 18.—23. Sept. 1885, p. 178—179.
- A. Köpsel. Bestimmung der Constante für die electromagn. Drehung der Polarisationsebene des Natriumlichtes in Schwefelkohlenstoff (Inau-Diss. Berlin 1885), 34 pp.
- G. Kötschau. Studien über Flüssigkeitsbewegungen (Inaug.-Diss. Halle 1885), 44 pp.
- S. Kowalevsky. Ueb. die Brechung des Lichts in krystallinischen Mittel (Acta Math. Stockholm 6. (3) 1885, p. 249—304).
- Kundt. Ueb. die electromagn. Drehung der Polarisationsebene (Tagei. d. 58. Vers. deutscher Naturf. u. Aerzte in Strassburg 18. bis 23. Sep. 1885, p. 358).
- Neue opt. Erscheinungen an Metallflächen (ibid. p. 358).
- S. P. Langley, F. W. Very u. J. E. Keeler. On the temp. of the surface of the moon (National Acad. of Sciences. 3. 1885), 32 pp.
- N. Lindskog. Ueb. die Drehung eines starren Körpers, auf den kein Kräfte wirken, um einen festen Punkt (Noca Acta 12. Univ. Upsalenn 1885), 21 pp.
- Molchtor. Untersuch üb. den veränderlichen Wärmesustand eines Cylinders u. eines Körpers, welcher durch Querschnitte aus einem Cylinder entsteht (Progr. des Realgymnasiums zu Fulda 1884/85), 24 pp.

- B. Minnigerode. Ueb. Wärmeleitung in Krystallen (Neues Jahrb. f. Min., Geol. u. Paläont. 1. 1881), 13 pp.
- F. Necson. Ueb. Bewegungserscheinungen in tönenden Röhren (Tagebl. d. 58. Vers. deutscher Naturf. u. Aerzte in Strassburg 18. bis 23. Sept. 1885, p. 174—178).
- E. Obach. Electric pressure regulator (Journ. Telegr. Engineers 14. 1885, p. 339-343).
- K. Pearson. On a certain atomic hypothesis (Cambr. Phil. Trans. 14. Part II. 1885, p. 71-120).
- On the motion of spherical and ellipsoidal bodies in fluid media (The Quarterly Journ. of Pure and Appl. Math. 20. 1885, p. 60-80 u. 184-211).
- W. H. Pickering. An attempt to photograph the solar corona without an eclipse (Science 6. 1885, p. 131-133).
- Methods of determining the speed of photographic exposers (Proc. of the Amer. Ac. of Arts and Sc. 1885, p. 478-489).
- Pholography of the infra-red region of the solar spectrum (ibid. p. 473
   —477).
- G. Quincke. Bestimmung d. Diamagnetisirungsconstante d. Gase (Tagebl. der 58. Vers. deutscher Naturf. u. Aerzte in Strassburg 18. bis 23. Sept. 1885, p. 357).
- J. R. Rydberg. Om de kemiska grundämenas periodiska system (Bihang till. k. svenska vet.-akad. handlingar 10. 1885), 31 pp.
- Schmidt u. Hünsch. Photometer nach L. Weber (Mechanikeranzeiger 1885), 7 pp.
- F. Siemens. Tempered glass (Journ. of the Soc. of Arts. März 1885), 8 pp. A. Söderblom. Ueb. die Drehung eines Rotationskörpers um einen festen Punkt (Nova Acta 12. 1885), 92 pp.
- Stenger. Gültigkeit des Stokes'schen Gesetzes der Fluorescenz (Tagebl. der 58. Vers. deutscher Naturf. u. Aerzte in Strassburg 18. bis 23. Sept. 1885, p. 358).
- A. Steinheil. Galilei'sches Fernrohr mit doppeltem Linsenabstande (Patentschrift Nr. 28787), 2 pp.
- Ueb. die Theorie von Fernröhren, deren Axe durch Einsetzen eines rechtwinkl. Prismas in den convergirenden Strahlenconus gebrochen ist (Astron. Versamml. zu München am 15. Sept. 1883, p. 255—260).
- A. Tanukadate. Measurement of the force of gravity and magnetic constants at Bonin Island (Appendix to the Memoir Nr. 5 of Tokio Univers. 1885), 31 pp.
- R. Thalén. Sur le spectre du fer, obtenu à l'acide de l'arc electric (Nova Acta 12. Univ. Upsalensis 1885), 49 pp.
- W. Thörner. Die Verwendung der Projectionskunst im Anschauungsunterricht (Vortrag, gehalten am 24. Febr. 1885 im naturw. Ver. zu Osnabrück), 24 pp.
- A. v. Waltenhofen. Ueb. die Charakteristik von Deprez u. über den Einfluss der Ankerströme auf die Intensität des magn. Feldes (Ztschr. f. Electrotechn. 6. 1885), 15 pp.













4. ...

ì